



### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference  LB8613  FOR FURTHER ACTION See Notification of Transmittal of In Preliminary Examination Report (Form PCT/I					
International application No.	International filing date (day		Priority date (day/month/year)		
PCT/DE98/02695	04 September 1998 (	04.09.98)	04 September 1997 (04.09.97)		
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC A61B 17/39					
Applicant	DESINGER, F	Lai			
Authority and is transmitted to the ap	Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.				
This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).					
These annexes consist of a to	otal of sheets.				
This report contains indications relat	ing to the following items:				
I Basis of the report					
II Priority					
III Non-establishment	of opinion with regard to nov	elty, inventive s	step and industrial applicability		
IV Lack of unity of in	vention				
V Reasoned statemen citations and explain	t under Article 35(2) with reg nations supporting such staten	ard to novelty, i	nventive step or industrial applicability;		
VI Certain documents	cited				
VII Certain defects in t	he international application				
VIII Certain observation	ns on the international applica-	ion			
		111	0000013414q1660000		
Date of submission of the demand	Date	of completion o	f this report		
11 April 1999 (11.04.1	999)		22.11.99		
Name and mailing address of the IPEA/EP	Autho	rized officer			
Facsimile No. Telephone No.					

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

ernational application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT	PCT/DE98/02695
I. Basis of the report	
This report has been drawn on the basis of (Replacement sheets which have been furnished to under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the re-	the receiving Office in response to an invitation eport since they do not contain amendments.):
the international application as originally filed.	
the description, pages, as originally filed,	
pages, filed with the demand,	
pages, filed with the letter of	,
pages, filed with the letter of	•
the claims, Nos, , as originally filed,	
Nos, as amended under Article	e 19,
Nos, filed with the demand,	
Nos. 1-13, filed with the letter of	
Nos, filed with the letter of _	·
the drawings, sheets/fig 1/12-12/12, as originally filed,	
sheets/fig, filed with the demand,	
sheets/fig, filed with the letter of	,
sheets/fig, filed with the letter of	·
2. The amendments have resulted in the cancellation of:	
the description, pages	
the claims, Nos.	
the drawings, sheets/fig	
This report has been established as if (some of) the amendments had not been mad to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70).	
4. Additional observations, if necessary:	

aternational	application No.
CT/DE	98/02695

v.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims		YES
		Claims	1-13	NO
	Inventive step (IS)	Claims		YES
		Claims	1-13	NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1-13	YES
		Claims		NO

- 2. Citations and explanations
  - 1. Reference is made to the following document:
    - D1 WO-A-96/34571.
  - Document D1 describes an electrosurgical device for the electrothermal treatment of the human body with (cf. Figure 2):
    - an electrode support,
    - at least one electrode (11) on the electrode support,
    - an alternating current source (16) that is conductively connected to the electrode via a cable and with a tempering device (FS) for the electrode and the electrode support,
    - the distal end (12) of the electrode carrier being pointed,
    - wherein means (FS, 28, 40) are provided with which the electrode and the electrode support can be heated irrespective of the strength of the electrical current through the electrode (in the device as per Figure 2 of D1, means are provided in order to circulate a coolant liquid so as to cool the electrode and thereby the electrode support.

Depending on the temperature of the liquid, the device is also heated. In any case, means are provided for heating the electrode, possibly by means of a heated liquid. Consequently, the characterising feature of Claim 1 does not render the subject matter of that claim novel over D1).

Claim 1 does not, therefore, meet the requirement of PCT Article 33(2).

3. D1 also discloses the features of the following dependent claims, and consequently no combination with Claim 1 produces a claim that meets the requirements of PCT Article 33(2):

#### Claims 2 and 3:

With the device of D1, the electrode and electrode support can, in principle, be heated to a temperature of more than 30 or 37 degrees simply by using a correspondingly pre-heated liquid;

#### Claim 4:

Electrode with a hollow chamber (cf. Figure 2, (42)) and temperable fluid source (FS) with control of the through-flow quantity (cf. pages 10 and 11, and page 35, lines 1-12);

#### Claim 5:

Thermoelectric heating and cooling device; cf. D1, page 29, lines 16-21;

#### Claims 6-8:

Programmable device for controlling the active temperature profile; cf. pages 35-38 and Figure 8; page 10, lines 8-10;

Claims 9, 10 and 11:

Temperature sensor; cf. page 10, lines 2-18; Figures 2 and 8; and page 34 to page 37, line 25;

#### Claim 12:

Electrode support designed as a tubular element with conical distal ends and a temperature sensor located therein; cf. Figure 2 of D1;

#### Claim 13:

Two electrodes; cf. D1, page 45, last paragraph, to page 6, line 14.

#### VII. Certain defects in the international application

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

- Claim 1 should have been drafted in the correct two-part form with respect to D1 (PCT Rule 6.3(b)(i) and (ii)).
- Contrary to PCT Rule 5.1(a)(ii), the description does not cite document D1 nor the relevant prior art disclosed therein.



#### From the INTERNATIONAL BUREAU

**PCT** 

#### NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

United States Patent and Trademark

Office (Box PCT) Crystal Plaza 2 Washington, DC 20231

**ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE** in its capacity as elected Office

Applicant's or agent's file reference

Date of mailing (day/month/year)

10 July 1999 (10.07.99)

International application No. PCT/DE98/02695

International filing date (day/month/year)

04 September 1998 (04.09.98)

LM747 10-WO Priority date (day/month/year) 04 September 1997 (04.09.97)

Applicant

MÜLLER, Gerhard et al.

1.	The designated Office is hereby notified of its election made:								
	X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:								
	01 April 1999 (01.04.99)								
	in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:								
2.	The election X was								
	was not								
	made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).								
_	Authorized officer								

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35 Form PCT/IB/331 (July 1992)

The International Bureau of WIPO 34. chemin des Colombettes

1211 Geneva 20, Switzerland

2725880

D. Barmes

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

M.14

#### From the INTERNATIONAL BUREAU PCT NOTIFICATION OF THE RECORDING CHRISTIANSEN, Henning OF A CHANGE Eisenführ, Speiser & Partner Pacelliallee 43/45 (PCT Rule 92bis.1 and D-14195 Berlin Administrative Instructions, Section 422) ALLEMAGNE Date of mailing (day/month/year) 03 February 2000 (03.02.00) Applicant's or agent's file reference IMPORTANT NOTIFICATION LMZ47.10-WO International filing date (day/month/year) International application No. 04 September 1998 (04.09.98) PCT/DF98/02695 1. The following indications appeared on record concerning: the agent the common representative X the applicant the inventor State of Nationality State of Residence Name and Address DF DF LASER- UND MEDIZIN-TECHNOLOGIE GGMBH, BERLIN Krahmerstrasse 6-10 D-12207 Berlin Telephone No. Germany Facsimile No. Teleprinter No. 2. The International Bureau hereby notifies the applicant that the following change has been recorded concerning: X the person the name the address the nationality the residence State of Nationality State of Residence Name and Address DE DF DESINGER, Kai Willmanndamm 10 Telephone No. D-10827 Berlin Germany Facsimile No. Teleprinter No. Further observations, if necessary: The applicant identified in Box 1. should be deleted of record. DESINGER, Kai is now applicant/inventor for all designated States. 4. A copy of this notification has been sent to: the designated Offices concerned the receiving Office the elected Offices concerned the International Searching Authority the International Preliminary Examining Authority other: Authorized officer The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes Jocelyne Rey-Millet 1211 Geneva 20, Switzerland Telephone No.: (41-22) 338.83.38 Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

### VERTRAG ÜBER DIZ INTERNATIONALE ZUSAMMZNARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

## PCT

REC'D 24 NOV 1999

WIPO

### INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)						
Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts			ilung über die Übersendung des internationalen			
LB8613	WEITERES VORGEHE	N vorläufigen	Prüfungsbericht (Formblatt PCT/IPEA/416)			
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatur	n(Tag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)			
PCT/DE98/02695	04/09/1998		04/09/1997			
Internationale Patentklassification (IPK) oder A61B17/39	nationale Klassifikation und IPK					
Anmelder						
LASER- UND MEDIZIN-TECHNOLO	OGIE GGMBH, et al.					
Dieser internationale vorläufige Prü Behörde erstellt und wird dem Anm			onale vorläufigen Prüfung beauftragte			
2. Dieser BERICHT umfaßt insgesam	t 5 Blätter einschließlich die	ses Deckblatts.				
und/oder Zeichnungen, die ges Behörde vorgenommenen Ber	Außerdem liegen dem Bericht ANLAGEN bei; dabei handelt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen und/oder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser Behörde vorgenommenen Berichtigungen (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT) Diese Anlagen umfassen insgesamt 3 Blätter.					
Dieser Bericht enthält Angaben zu	folgenden Punkten:					
I ⊠ Grundlage des Bericht	s					
II □ Priorität						
III   Keine Erstellung eines	Gutachtens über Neuheit, e	rfinderische Tät	igkeit und gewerbliche Anwendbarkeit			
IV 🗆 MangeInde Einheitlichl	eit der Erfindung					
	ng nach Artikel 35(2) hinsich arkeit; Unterlagen und Erklä		t, der erfinderische Tätigkeit und der ung dieser Feststellung			
VI 🗆 Bestimmte angeführte	Unterlagen					
VII 🗵 Bestimmte Mängel der	internationalen Anmeldung					
VIII   Bestimmte Bemerkung	gen zur internationalen Anm	eldung				
Datum der Einreichung des Antrags	Da	tum der Fertigstell	ung dieses Berichts			
11/04/1999			2 2. 11. 99			

Bevollmächtigter Bediensteter Schoeffmann, H

Tel. Nr. +49 89 2399 2625

Prüfung beauftragten Behörde: Europäisches Patentamt D-80298 München

Name und Postanschrift der mit der internationalen vorläufigen

Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d

# INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/DE98/02695

	dlage		

	Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten.):							
	Beschreibung, Seiten:							
1	1-20 ursprüngliche Fassung							
F	Patentansprüche, Nr.	.:						
•	1-13	eingegangen am	20/08/1999	mit Schreiben vom	19/08/1999			
	Zeichnungen, Blätter 1/12-12/12	: ursprüngliche Fassung						

1. Dieser Bericht wurde erstellt auf der Grundlage (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach

- 2. Aufgrund der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen:
  - □ Beschreibung, Seiten:□ Ansprüche, Nr.:□ Zeichnungen, Blatt:
- 3. Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)):
- 4. Etwaige zusätzliche Bemerkungen:
- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen T\u00e4tigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erkl\u00e4rungen zur St\u00fctzung dieser Feststellung
- 1. Feststellung

 Neuheit (N)
 Ja: Nein: Ansprüche Nein: Ansprüche
 1-13

 Erfinderische Tätigkeit (ET)
 Ja: Ansprüche Nein: Ansprüche
 1-13

 Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)
 Ja: Ansprüche
 1-13

 Nein: Ansprüche
 Nein: Ansprüche
 1-13



Internationales Aktenzeichen PCT/DE98/02695

 Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist:

siehe Beiblatt

# INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

ad V:

1. Auf folgende Dokumente wird bezug genommen:

D1.....WO-A-96/34571

- Dokument D1 beschreibt eine Elektrochirurgievorrichtung zur elektrothermischen Behandlung des menschlichen K\u00f6rpers mit (siehe Abb.2)
  - einem Elektrodenträger
  - mindestens einer Elektrode (11) auf dem Elektrodenträger,
  - einer mit der Elektrode über ein Kabel leitend verbundenen Wechselstromquelle
     (16) und mit einer Temperiereinrichtung (FS) für die Elektrode und den Elektrodenträger,
  - wobei der Elektrodenträger an seinem distalen Ende (bei (12)) spitz ausgebildet ist,
  - wobei Mittel (FS, 28, 40) vorgesehen sind, mit Hilfe derer die Elektrode und der Elektrodenträger unabhängig von der elektrischen Stromstärke durch die Elektrode heizbar sind (In der Vorrichtung gemäß Abb.2 von D1 sind Mittel vorgesehen, um eine Kühlflüssigkeit hindurchzuschicken um damit die Elektrode und damit den Elektrodenträger zu kühlen. Je nach Temperatur der Flüssigkeit wird somit auch eine Erwärmung der Vorrichtung erfolgen. In jedem Fall sind die Mittel zur Heizung der Elektrode, gegebenenfalls mittels erwärmter Flüssigkeit, vorgesehen. Das kennzeichnende Merkmal des Anspruchs 1 macht den Gegenstand des Anspruchs 1 daher auch nicht neu gegenüber D1).

Anspruch 1 erfüllt daher nicht das Erfordernis des Art.33(2) PCT

3 D1 offenbart auch die Merkmale der folgenden abhängigen Ansprüche, sodaß keine Kombination mit Anspruch 1 einen das Erfordernis des Art.33(2) PCT erfüllenden Anspruch ergibt.

#### Ansprüche 2.3:

Mit der Vorrichtung von D1 sind Elektrode und Elektrodenträger prinzipiell auf eine

#### INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

Temperatur von mehr als 30 bzw. 37 Grad heizbar, man braucht nur eine dementsprechend vorgewärmte Flüssigkeit zu verwenden;

#### Anspruch 4:

Elektrode mit Hohlraum (siehe Abb.2, (42)), sowie temperierbare Fluidquelle (FS) mit Durchflußmengensteuerung (siehe. Seiten 10,11 und Seite 35, Zeilen 1-12);

#### Anspruch 5:

thermoelektrische Heiz-und Kühleinrichtung, siehe D1, Seite 29, Zeilen 16-21;

#### Ansprüche 6-8:

programmierbare Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung, siehe Seiten 35-38 und Abb.8; Seite 10, Zeilen 8-10;

#### Ansprüche 9,10,11:

Temperaturfühler, siehe Seite 10, Zeilen 2-18; Abb.2,8 sowie Seite 34 bis Seite 37, Zeile 25;

#### Anspruch 12:

Elektrodenträger als rohrförmig ausgebildetes Element mit kegelförmigem distalen Ende und darin befindlichem Temperatursensor, siehe Abb.2 von D1;

#### Anspruch 13:

zwei Elektroden, siehe D1, Seite 45, letzter Absatz bis Seite 46, Zeile 14;

#### ad VII:

- Anspruch 1 hätte in der korrekten zweiteiligen Form hinsichtlich D1 abgefaßt werden sollen (Regel 6.3 b), i) und ii) PCT).
- Im Widerspruch zu den Erfordernissen der Regel 5.1 a) ii) PCT werden in der Beschreibung weder der im Dokument D1 offenbarte einschlägige Stand der Technik noch dieses Dokument angegeben.

Patentanwälle Furnnean Patent Attorneys Dipl.-Ing. Henning Christiansen Dipli-Ing Joachim von Oppen\* Dipl - Ing. Jutta Kaden \*nur Patentanwalt

Pacalitalian 43/45 D-1/195 Berlin mail@eisenfuhr.com Patentanwalte European Patent Attorneys Dipl Ing Günther Eisenführ Dipl Ing Dieter K Speiser Dr.-Ing Werner W. Babus Dipt.-Ing. Jürgen Brügge Dipl -Ing. Jürgen Klinghardt Dipl -Ing. Klaus G. Goken Inchen Phiere Patentanwalt

Dipl.-Ing. Mark Andres Rechtsanwalte Ultrah H. Candor Sabine Richter

Hamburg Patentanwalt Dipl.-Phys. Frank Meier

Rechtsanwalte Christian Spintio Bainer Böhm

München Patentanwaite European Patent Attorneue Dipl -Wirtsch.-Ing. Rainer Fritsche Lbm.-Chem. Gabriele Leißler-Gerstl Patentanwalt Dipl.-Chem. Dr. Peter Schuler

Alicante European Trademark Attorney Dipl.-Ing. Jürgen Klinghardt

Tel +49-(0)30-841 8870 Fax +49-(0)30-8418 8777

Berlin, den

19. August 1999

Unser Zeichen:

LB8613

Anmelder/Inhaber: Laser- und Medizin-Technologie gGmbH, Berlin, et al.

Amtsaktenzeichen: PCT/DE 98/02695

#### Neue Ansprüche

- Flektrochirurgievorrichtung mit einem Flektrodenträger (31, 61 a-c). 1 mindestens einer Elektrode (32, 33, 62, 63) auf dem Elektrodenträger, einer mit der Elektrode über ein Kabel leitend verbundenen Wechselstromquelle (81) und mit einer Temperiereinrichtung (35, 64, 65, 84) für die Elektrode und den Elektrodenträger, wobei der Elektrodenträger an seinem distalen Ende spitz ausgebildet ist, dadurch gekennzeichnet, daß Mittel (85) vorgesehen sind aufweist, mit Hilfe derer die Elektrode und der Elektrodenträger unabhängig von der elektrischen Stromstärke durch die Flektrode heizhar sind.
- 2. Elektrochirurgievorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß Elektrode (32, 33, 62, 63) und Elektrodenträger (31, 61a-c) auf eine Temperatur von mehr als 30 Grad heizbar sind.
- 3. Elektrochirurgievorrichtung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß Elektrode (32, 33, 62, 63) und Elektrodenträger (31, 61a-c) auf eine Temperatur von mehr als 37 Grad heizbar sind.
- Elektrochirurgievorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, 4. dadurch gekennzeichnet, daß die Elektrode (62, 63) und/oder der Elektrodenträger (61a, 61b) einen Hohlraum (64, 65) aufweist und daß die Temperiereinrichtung eine temperierbare Fluidquelle (83, 85) enthält, die über eine Durchlußmengensteuereinrichtung (84, 87) mit der Elektrode (62, 63) und/oder Elektrodenträger (61a, 61b) in Verbindung steht.

WEANDERTES BLATT

- Elektrochirurgievorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Elektrode (32, 33, 62, 63) und/oder der Elektrodenträger (31, 61a-c) eine thermoelektrische Heiz- und Kühleinrichtung aufweist.
- Elektrochirurgievorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß eine Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung (87) vorgesehen ist, die über eine Steuersignalverbindung mit der Temperiereinrichtung (83) verbunden ist.
- Elektrochirurgievorrichtung nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß
  die Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung (87) zur Steuerung der Wechselstromleistung über einen Steuereingang mit der Wechselstromquelle (81)
  verbunden ist.
- 8. Elektrochirurgievorrichtung nach Anspruch 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung (87) eine interaktiv programmierbare Berechnungseinheit (87.2) zur Bestimmung simulierter, zeitabhängiger Wirktemperaturprofile aufgrund von Parametern des Gewebes und der Elektrode (82) und von angenommenen Paramtern der Wechselstromquelle (81) und der Temperiereinrichtung (83), und zur Variation der angenommenen Parameter zur Ermittlung eines optimierten, zeitabhängigen Wirktemperaturprofils umfaßt.
- Elektrochirurgievorrichtung nach einem der Ansprüche 6 bis 8, gekennzeichnet durch mindestens einen trägheitsarmen Temperaturfühler (86), der mit einem Eingang der Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung (87) verbunden ist und der im Körper benachbart zur Elektrode (32, 33, 62, 63) oder dem Elektrodenträger (31, 61a-c) angeordnet werden kann.
- 10. Elektrochirurgievorrichtung nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß der Temperaturfühler (86) mit einem Eingang der Berechnungseinheit (87.2) verbunden ist und daß die Berechnungseinheit (87.2) Mittel zur Verifizierung oder Korrektur eines simulierten, zeitabhängigen Wirktemperaturprofils aufgrund des Meßsignals des Temperaturfühlers aufweist.
- Elektrochirurgievorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung Mittel



(87, 1, 87.2, 87.6) zum Speichern und Abrufen der Zeitabhängigkeit von Steuersignalen und zur Ausgabe von Steuersignalen entsprechend einer gespeicherten Zeitabhängigkeit aufweist.

- 12. Elektrochirurgievorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Elektrodenträger (31, 61a-c) ein rohrförmiges Element (61a, 61b) aus elektrisch isolierendem Material mit sich verjüngendem, insbesondere kegelförmigen distalen Ende aufweist, auf dessen Mantelfläche die Elektrode (62, 63) und in dessen Innerem die Temperiereinrichtung (64, 65) angeordnet sind.
- Elektrochirurgievorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, gekennzeichnet durch zwei Elektroden (32, 33; 62,63) auf dem Elektrodenträger (31;61a, 61b).

### PCT

(74) Anwalt: CHRISTIANSEN, Henning; Pacelliallee 43/45,

### WalfORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

# Internationale Ameldung Veroffentillett Nach dem Vertrag über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens (PCT)

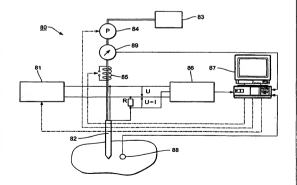
(51) Internationale Patentklassifikation o: A61B 17/39	A1	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/11186 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 11. März 1999 (11.03.99)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE (22) Internationales Anmeldedatum:4. September 1998 (		CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC,
(30) Prioritätsdaten: 197 39 699.2 4. September 1997 (04.09.9'  (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): UND MEDIZIN-TECHNOLOGIE GGMBH, (DE/DE)E, Krahmestrasse 6-10, D-1220'R Berlin (1	LASEI BERLI	
(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MÜLLER, [DE/DE]: An der Rehwiese 8, D-14129 Berl DESINGER, Kai [DE/DE]; Willmanndamm 10, Berlin (DE). STEIN, Thomas [DE/DE]; Kurfürst 81, D-10787 Berlin (DE).	Gerha in (DI D–108:	3). 27

- (54) Title: ELECTRODE ARRANGEMENT FOR ELECTROTHERMAL TREATMENT OF HUMAN OR ANIMAL BODIES
- (54) Bezeichnung: ELEKTRODENANORDNUNG ZUR ELEKTROTHERMISCHEN BEHANDLUNG DES MENSCHLICHEN ODER TIERISCHEN KÖRPERS

#### (57) Abstract

The invention relates to an electrode arrangement (82) for electrothermal treatment of human or animal bodies with at least one electrode for insertion into the body, said electrode being situated on an electrode support. Said electrode is connected to an alternating current source (81) via a supply lead and to a temperature stabilizer device (84, 85) for influencing the effective temperature profile in the treatment area. The electrode support and the electrode, or electrodes, are constructed for direct insertion into the body tissue, said insertion being channel forming. The temperature stabilizer device has a timed heating device (85) for thermal support of the insertion.

D-14195 Berlin (DE).



#### (57) Zusammenfassung

Elektrodenanordnung (32) zur elektrothermischen Behandlung des menschlichen oder tierischen Körpers, mit mindestens einer auf einem Elektrodenträger angeordneten Elektrode zur Einführung in den Körper, die über eine Zuleitung mit einer Wechselstromquelle (81) verbunden ist, und einer Temperiereinrichtung (84, 85) zur Beeinflussung des Wirtkemperaturprofils im Behandlungsbereich, wobei Elektrodenträger und die Elektrode bzw. Elektroden zur direkten, insbesondere kanalbildenden Einführung in Körpergewebe ausgebildet sind und die Temperiereinrichtung einzeinrichtung (85) zur thermischen Unterstüng der Einführung aufweist.

#### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	LT	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 99/11186 PCT/DE98/02695

Elektrodenanordnung zur elektrothermischen Behandlung des menschlichen oder tierischen Körpers

#### Beschreibung

Die Erfindung betrifft eine Elektrodenanordnung zur elektrothermischen Behandlung des menschlichen oder tierischen

Körpers, insbesondere zur Elektrokoagulation, gemäß dem Oberbegriff des Anspruchs 1.

Die Anwendung hochfrequenter Wechselströme (speziell im Frequenzbereich von 300 kHz bis 2 MHz) zur Erzeugung hoher Temperaturen zur Gewebekoagulation als chirurgisches Verfahren ist seit langem bekannt. In der Praxis werden zur Einbringung des HF-Stromes in das Gewebe mono- oder bipolare Elektrodenangrünungen angewandt.

Bei den monopolaren Anordnungen wird eine Elektrode – auch
als Neutralelektrode bezeichnet – als großflächige Patientenableitung ausgelegt und nicht zu weit entfernt von der
Eingriffsstelle am Patienten fixiert und geerste bzw. mit
Masse verbunden. Eine zweite, vom Operateur gehandhabte
Elektrode – auch als Aktivelektrode bezeichnet – ist mit
dem Wechselstromgenerator verbunden. Diese ist in ihrer
Form an die jeweilige Anwendung, insbesondere an die Größe
des zu behandelnden Gewebsbereiches derart angepaßt gewählt, daß sowohl die Operationsdauer als auch die thermische Belastung des betroffenen Organs bzw. Körperbereiches
vertretbar sind.

Bei Anordnungen zur bipolaren HF-Chirurgie sind beide Elektroden mit dem HF-Generator verbunden und in miteinander vergleichbaren Abmessungen ausgeführt und werden vom Operateur in unmittelbarer Nähe der Eingriffsstelle plaziert und in der Regel auch beide aktiv geführt. Es sind auch bipolare Elektrodenanordnungen bekannt, bei denen beide Koagulationselektroden an einem Katheter angeordnet sind.

Aus WO 97/17009 ist eine bipolare Elektrodenanordnung mit einem Flüssigkeitskanal bekannt, über den Spülflüssigkeit in den Eingriffsbereich eingebracht werden kann.

- 3 -

Aus WO 96/34569 sowie den im internatioanlen Recherchenbe5 riecht dazu genannten Dokumenten sind Systeme und Verfahren
zur Ablation von Körpergewebe unter Einhaltung einer vorberechneten maximalen Gewebstemperatur bekannt, bei denen
während der eigentlichen Gewebskoagulation eine Fluidkühlung oder thermoelektrische Kühlung vorgesehen ist. Diese
10 bekannten Anordnungen sind zur Einführung in Körperhöhlen
über natürliche Zugänge gedacht.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, eine Elektrodenanordnung der eingangs genannten Art zu schaffen, die eine leichte und schnelle interstitielle Gewebskoagulation auch in relativ großen Behandlungsbereichen ermöglicht.

15

Die Aufgabe wird, ausgehend von einer Elektrodennordnung gemäß dem Oberbegriff des Anspruchs 1, durch die in dessen kennzeichnendem Teil angegebenen Merkmale gelöst.

Die Erfindung schließt die grundsätzliche Lehre ein, die 20 Elektrodenanordnung mechanisch in einer das direkte Eindringen in Körpergewebe erleichternden Weise auszuführen und zugleich thermische Mittel zur Einstellung eines vorteilhaften Wirktemperaturprofils für die Einführungsphase vorzusehen.

Diese Gedanken beruhen auf der Tatsache, daß die bekannten, während der eigentlichen Elektrothermie gekühlten Anordnungen zwar viele Vorteile gebracht haben, sich aber nicht gut dazu eignen, unter Kanalbildung zur interstitiellen Anwendung direkt (invasiv) in Körpergewebe eingeführt zu werden. Aus diesem Grunde wird in der klinischen Praxis vielfach zunächst mit einem gesonderten Inzisionsbesteck und in einem zusätzlichen Arbeitsschritt des Operateurs ein Kanal zum Behnadlungsgebiet eröffnet, bevor der Elektrothermie5 Applikator in diesem vorgeschoben wird.

Sie beruht weiter auf der Erkenntnis der Erfinder, daß ein "kalter" Applikator sich schwerer als ein etwas erwärmter einführen läßt.

Als vorteilhaft hat sich für die Einführungsphase eine kurzzeitige Temperierung oberhalb von ca. 30°C, speziell etwas oberhalb der Körpertemperatur, erwiesen. Sobald der Applikator den Behandlungsort erreicht hat und die eigentliche elektrothermische Behandlung eingeleitet wird, wird zur Einstellung eines auf optimalen Koagulationsablauf hin optimierten resultierenden Wirktemperaturprofils übergegangen. Auch in Zeitabschnitten dieser Phase kann eine Heizung zusätzlich zur Wärmeerzeugung über die Elektroden zweckmäßig sein.

In einer besonders wirkungsvollen und zugleich kostengünstigen Ausführung sind die Elektrode(n) bzw. der Elektrodenträger mit einem gegen den Körper abgeschlossenen Hohlraum versehen, der mit einer innerhalb eines vorbestimmten
bereiches temperierbaren Fluidquelle verbunden ist, so daßdas geeignet temperierte Fluid die Elektrode bzw. deren
25 Träger durchströmt. Als Fluid wird im Hinblick auf die geringen Kosten und die einfache und sichere Handhabung bevorzugt destilliertes Wasser eingesetzt. Daneben sind für
spezielle Anwendungsfälle – ggfs. unter Beachtung spezifischer Sicherheitsvorkehrungen – auch andere als Wärmeüber-

tragungsmittel bewährte Fluide einsetzbar, etwa Druckluft; Kohlendioxid oder Silikonöl.

In einer anderen möglichen Ausführung weist die Elektrode bzw. der Elektrodenträger eine thermoelektrische Heiz- und 5 Kühleinrichtung auf, die etwa als Kombination aus Widerstandsheizern und Peltierelementen realisiert sein kann.

In einer leicht herzustellenden und zu handhabenden Ausführung ist der Elektrodenträger ein rohrförmiges, insbesondere zylindrisches Element aus elektrisch isolierendem Mate10 rial, auf dessen Mantelfläche eine oder mehrere Elektrode(n) und in dessen Innerem die Temperiereinrichtung angeordnet sind. Zur Erleichterung des Eindringens in das Gewebe hat der Elektrodenträger zweckmäßigerweise ein sich verjüngendes bis annähernd kegelförmig spitzes distales Ende,
15 und die Elektroden sind weitgehend bündig in die Mantelfläche des Trägers eingepaßt.

In der bevorzugten Ausführung als bipolare Anordnung umfaßt die Anordnung zwei an ein und demselben Elektrodenträger angebrachte Elektroden, insbesondere in axialer Reihung.

20 Hierbei ist für beide Elektroden eine gemeinsame Temperiereinrichtung vorgesehen – beispielsweise die oben erwähnte Innenrohr-Gegenstromtemperierung.

In der bevorzugten Ausführungsform dieser Variante weist das Trägerelement einen zylindrischen Querschnitt auf, wo25 bei die beiden Elektroden hohlzylindrisch ausgeführt und koaxial zur Längsachse des Trägerelements angeordnet sind. Die Elektroden können hierzu beispielsweise als metallische Beschichtung auf die Oberfläche des Trägerelements aufgebracht werden oder jeweils aus einer metallischen Hülse

(z.B. aus Titan oder Nitinol) bestehen, die auf das Trägerelement aufgeschoben oder besser bündig eingefügt wird und mit diesem eine Preßpassung bildet.

In einer besonders einfachen und handhabungssicheren Aus-5 führungsform dieser Anordnung wird die axiale Fixierung der Elektroden nicht durch ein durchgehendes Trägerelement bewirkt, sondern durch ein hohles Verbindungselement, welches die (ebenfalls hohlen) Elektroden an ihren Stirnseiten miteinander verbindet. Neben der axialen Fixierung der Elek-10 troden hat das Verbindungselement auch die Aufgabe, die beiden Elektroden gegeneinander zu isolieren und besteht deshalb aus einem elektrisch isolierenden Material, bevorzugt PEEK (Polvetheretherketon). Die Elektroden, das Verbindungsstück und die Zuleitung für das Kühlmedium (etwa 15 relativ steifer PTFE-Schlauch, der zualeich Griffstück dient) sind hierbei vorzugsweise ring- bzw. rohrförmig und weisen denselben Ouerschnitt auf, so daß die Oberfläche des Katheters geschlossen zylindrisch ist, wodurch die Einführung in den Körper erleichtert wird und zudem unerwünschte Stromdichtespitzen weitgehend vermieden 20 werden können.

In einer besonders variabel einsetzbaren, konstruktiv aber aufwendigeren Variante der bevorzugten bipolaren Anordnung ist der axiale Abstand zwischen den beiden Elektroden einstellbar, um die Stromdichte- und damit die Heizleistungsverteilung zusätzlich variieren zu können. Beträgt die Isolatorlänge zwischen den beiden Elektroden in axialer Richtung beispielsweise weniger als den doppelten Elektrodendurchmesser, so lassen sich vorteilhaft kugelförmige Koagulationsnekrosen erzielen, wohingegen die Form der Koagulationsnekrosen bei größeren Isolatorlängen eher oval ist.

Die geometrische Ausformung der Gewebekoagulation läßt sich durch die Temperierung - speziell durch die Wahl einer Heizung/Kühlung in bestimmter zeitlicher Abfolge- wesentlich beeinflussen.

- 5 Eine von der Erfindung Gebrauch machende Elektrochirurgievorrichtung schließt in bevorzugter Ausgestaltung neben
  der/den Elektrode(n) und der eigentlichen Kühleinrichtung
  Steuermittel zur Festlegung eines vorteilhaften Wirktemperaturprofils im Behandlungsbereich ein. Diese umfassen ins10 besondere eine über eine Steuersignalverbindung zur Zuführung eines Heiz- und/oder Kühlleistungs-Steuersignals mit
  der Kühleinrichtung verbundene Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung zur Steuerung der Heiz- bzw. Kühlleistung
  und/oder von deren räumlicher Verteilung.
- Die Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung kann zudem zur Erzeugung und Zuführung eines Heizleistungs-Steuersignals zur Steuerung der Wechselstromleistung und/oder von deren räumlicher Verteilung ausgebildet und über einen Steuereingang mit der Wechselstromquelle verbunden sein, so daß sie 20 neben der Kühleinrichtung auch die als "Heizeinrichtung" im Gewebe wirkende HF-Quelle steuern kann. Dies ermöglicht in besonders flexibler Weise eine Steuerung des Behandlungsregimes bei längerdauernden Eingriffen.

Die Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung umfaßt bevorzugt
25 eine interaktiv programmierbare Berechnungseinheit zur Bestimmung simulierter zeitabhängiger Wirktemperaturprofile
aufgrund von Parametern des Gewebes und der Elektrodenanordnung und von angenommenen Parametern der Wechselstromquelle und der Heiz- bzw. Kühleinrichtung und zur Variation
30 der angenommenen Parameter zur Ermittlung eines optimierten

- 8 -

Wirktemperaturprofils. In der Praxis wird man einen PC einsetzen, mit dem eine Bestimmung der räumlichen Temperaturverteilung und wahlweise von deren Zeitabhängigkeit erfolgen und auf dessen Bildschirm die simulierten Wirktemperaturprofile bildlich dargestellt werden können. Dem Operateur wird dadurch die Auswahl einer sinnvollen Kombination von Steuergrößen der Temperiereinrichtung und der HF-Quelle schon vor einem Eingriff erheblich erleichtert.

Durch Plazierung mindestens eines mit einem Eingang der Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung verbundenen trägheitsarm ansprechenden Temperaturfühlers in vorbestimmter Position relativ zur Elektrodenanordnung im Körper, insbesondere an einer Elektrode oder dem Elektrodenträger läßt sich eine Verifizierung bzw. Reskalierung eines simulierten Wirktemperaturprofils während des Eingriffs vornehmen. Es können daher zu jedem Zeitpunkt die im weiteren Behandlungsverlauf anzuwendenden Parameter neu justiert werden.

Zusätzliche Möglichkeiten hierfür erschließt das Vorsehen einer Einrichtung zur (speziell zeitabhängigen) Ermittlung 20 der durch die Temperiereinrichtung erzeugten Heiz- bzw. Kühlleistung oder einer diese beeinflussenden Größe sowie einer Einrichtung zur Ermittlung der durch die Wechselstromquelle abgegebenen Wechselstromleistung oder einer diese beeinflussenden Größe.

25 Indem die Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung bevorzugt Mittel zur Bestimmung und Speicherung einer Zeitabhängigkeit des Kühlleistungs-Steuersignals und/oder des Heizleistungs-Steuersignals und zur Ausgabe des jeweiligen Steuersignals entsprechend der gespeicherten Zeitabhängigkeit 30 aufweist, kann eine hinsichtlich der Handhabungen des Ope-

- 9 -

rateurs vorab festgelegte Behandlung hinsichtlich der Steu-

ergrößen weitgehend automatisch ablaufen. Aktuelle Änderungen der Steuergrößen bleiben dabei selbstverständlich möglich, so daß der Operateur auch auf unvorhergesehene Ereignisse flexibel reagieren kann. Da derartige Änderungen erfaßt werden und in eine aktualisierte Simulationsrechung einfließen können, können dem Arzt zeitnah wiederum die Konsequenzen für den weiteren Ablauf des Eingriffs verdeut-

10 Vorteilhafte Weiterbildungen der Erfindung sind im übrigen in den Unteransprüchen gekennzeichnet bzw. werden nachstehend zusammen mit der Beschreibung der bevorzugten Ausführung der Erfindung anhand der Figuren näher dargestellt. Es zeigen:

licht werden.

- 15 Figur 1 eine grafische Darstellung einer im Ergebnis einer Simulationsrechnung erhaltenen Stromdichteverteilung längs einer bipolaren Elektrodenanordnung mit zwei axial gegeneinander versetzten Ringelektroden in Körpergewebe,
- Figur 2 eine schematische Darstellung der sich um eine 20 Elektrodenanordnung gemäß Fig. 1 ohne Temperierung ausbildenden Gewebszustände.
  - Figur 3 eine schematische Darstellung der sich um eine Elektrodenanordnung gemäß Fig. 1 mit temperierten Elektroden ausbildenden Gewebszustände,
- 25 Figur 4 eine vergleichende grafische Darstellung des Temperaturverlaufes im Bereich einer untemperierten und einer temperierten Elektrodenanordnung in Abhängigkeit vom Abstand von der Elektrodenoberfläche,

die Figuren 5a und 5b vergleichende Darstellungen der Zeitabhängigkeit der im Verlaufe einer Koagulationsbehandlung gemessenen Gewebeimpedanz und der an das Gewebe abgegebenen elektrischen Leistung bei einer untemperierten und einer temperierten Elektrodenanordnung,

die Figuren 6a und 6b schematische Längsschnittdarstellungen einer bipolaren Elektrodenanordnung mit zwei axial gegeneinander versetzten, feststehenden Ringelektroden und Fluid-Innentemperierung gemäß einer Ausführungsform der Erfindung.

10

Figur 7 eine schematische Darstellung einer bipolaren Elektrodenanordnung mit gegeneinaner verschieblichen Elektroden und Innentemperierung gemäß einer weiteren Ausführungsform der Erfindung.

15 Figur 8 eine Prinzipskizze einer Elektrochirurgievorrichtung mit Meßanordnung zur Bestimmung wesentlicher Behandlungsgrößen,

Figur 9 ein Struktogramm eines Simulationsprogramms zur On-line-Dosimetrie bei der interstitiellen HF-Thermothe20 rapie,

Figur 10 eine bildliche Darstellung eines Simulationsergebnisses und

Figur 11 ein Blockschaltbild der Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung der Elektrochirurgievorrichtung gemäß Fig 25 8.

Fig. 1 zeigt in einer schematischen Längsschnittdarstellung eine im Ergebnis einer Simulationsrechnung der Erfinder erhaltene Stromdichteverteilung längs einer bipolaren Elektrodenanordnung 10 mit einer Spitzenelektrode 12 und einer durch einen isolierenden Elektrodenträger 11 axial mit einem Abstand zur Spitzenelektrode 12 fixierten und gegenüber dieser isolierten Ringelektrode 13 in Körpergewebe 14. Der Abschnitt der Elektrodenanordnung 10 proximal der Ringelektrode 13 ist mit einer isolierenden Hülle 15 umgeben. Neben der Längsschnittdarstellung sind tabellarisch die bei der Darstellung des Simulationsergebnisses zugrundegelegten Stromdichtestufen a bis q und die maximale Stromdichte (max) aufgelistet.

Es ist bereits an den wenigen im Längsschnitt überhaupt erkennbaren Stromdichteflächen aus der Tabelle (im wesentlichen nur den durch die Linien a bis g repräsentierten Flä-15 chen) zu erkennen, daß sich an der Spitze und jeweils in den Grenzbereichen der Elektroden 12, 13 zu den isolierenden Abschnitten 11, 15 der Anordnung Stromdichtespitzen ausbilden und die Stromdichte insgesamt schon mit geringem Abstand von den Oberflächen stark absinkt. Dies zeigt, daß 20 davon auszugehen ist, daß der weitaus größte Teil der durch die Elektrodenanordnung 10 in das Körpergewebe 14 eingetragenen elektrischen Energie in den unmittelbar an die Elektrodenoberflächen angrenzenden Gewebsbereichen in thermische Energie umgesetzt wird. Die Gewebekoagulation beginnt 25 in den Zonen höchster Stromdichte an den einander zugewandten Elektrodenkanten.

Dies führt, wie in Fig. 2 skizziert ist, zur Ausbildung einer Austrockungszone annähernd in der Gestalt eines schlanken Roatationsellipsoids um eine derartige Elektrodenanordnung herum. Die in Fig. 2 dargestellte Elektrodenanordnung 20 umfaßt – in geringfügiger Modifikation gegenüber der in

- 12 -

Fig. 1 gezeigten Ausbildung - zwei in einen zylindrischen Träger 21 eingelassene, gleichlange zylindrische Elektroden 22, 23, während die Spitze 20a hier isolierend ausgeführt ist. Das umgebende Gewebe 24 ist in Abhängigkeit von der 5 Temperatur und den dadurch bewirkten Gewebsveränderungen in die Austrocknungszone 24A, eine Koagulationszone 24B und einen strukturell unveränderten ("nativen") äußeren Bereich 24C unterteilt. Direkt an der Oberfläche der Anordnung kann zudem - insbesondere bei hohem Leistungseintrag - eine (in der Figur nicht dargestellte) Karbonisierungsschicht bzw. - zone ausgebildet sein.

Die Ausbildung der Austrocknungszone 24A verschlechtert im Hinblick auf eine elektrochirurgische Behandlung dramatisch die elektrischen Eigenschaften des Behandlungsbereiches.

15 Die Erhöhung der Impedanz infolge des Verschwindens von Gewebsflüssigkeit führt zu einer erheblichen Verringerung der in diese Zone – und damit insgesamt in das Gewebe – einkoppelbaren elektrischen Energie. Zudem stellt eine Karbonisierungszone einen Bereich niedriger thermischer Leitfähig
20 keit dar und verschlechtert die Behandlungseffizienz zusätzlich.

Dies wurde in Messungen der Erfinder bestätigt, wie Fig. 5a zeigt. Diese Figur ist eine Darstellung der Zeitabhängigkeit der im Verlaufe einer Koagulationsbehandlung gemessenen Gewebeimpedanz und der an das Gewebe abgegebenen elektrischen Leistung bei einer untemperierten Elektrodenanordnung. In der Figur ist zu erkennen, daß die Impedanz nach einem anfänglichen Absinken, das auf eine Anlagerung von Gewebsflüssigkeit an die Elektrodenoberfläche zurückzuführen sein dürfte, über eine gewisse Behandlungsdauer nahezu

konstant bei einem Wert um  $100~\Omega$  liegt. Dies ermöglicht (bei der hier auf eine Maximalleistung von 10~W eingestellten Anordnung) einen Energieeintrag von ca. 9~W. Nach ca. 6~min Behandlungsdauer steigt die Impedanz aber infolge der Austrocknung der Elektrode-Gewebe-Grenzschicht sprunghaft auf etwa das Vierfache an, was eine Verringerung der umgesetzten elektrischen Leistung auf 2-3~W zur Folge hat.

In Fig. 3 ist schematisch dargestellt, wie sich das Vorsehen einer Innentemperierung der Elektrodenanordnung auf die sich im Behandlungsbereich ausbildenden Gewebszustände aus-10 wirkt. Die in Fig. 3 skizzierte Elektrodenanordnung 30 umfaßt - insoweit übereinstimmend mit der in Fig. 2 gezeigten Ausbildung - zwei in einen zylindrischen Träger 31 eingelassene, gleichlange zylindrische Elektroden 32, 33 und ei-15 ne isolierende Spitze 30a. Mit Ziffer 35 und den Pfeilen am proximalen Ende des dargestellten Teils der Anordnung ist schematisch eine Fluid-Gegenstromtemperierung bezeichnet. Das umgebende Gewebe 34 ist in eine relativ kühle Zone 34A, eine Koagulationszone 34B und einen strukturell unveränderten äußeren Bereich 34C unterteilt. Die Ausbildung einer 20 Karbonisierungsschicht wird mit einer solchen Anordnung entweder überhaupt nicht beobachtet, oder diese beginnt jedenfalls nicht direkt an der Elektrodenoberfläche.

Die in Fig. 3 skizzierten Verhältnisse lassen sich auch ei25 ner vergleichenden grafischen Darstellung des räumlichen
Temperaturverlaufes im Bereich einer untemperierten und einer temperierten Elektrodenanordnung entnehmen, wie sie im
oberen Bereich von Fig. 4 gegeben ist. Der untere Teil dieser Figur stellt eine Skizze zur Erläuterung der in den

Funktionskurven verknüpften Größen und zugleich der äußeren Form der Elektrodenanordnung dar.

- 14 -

Aus den Funktionskurven T(r) - die die Verhältnisse zu einem Zeitpunkt kurz nach Beginn des Anlegens der Wechselspannung zeigen - ist deutlich zu ersehen, daß sich die Koagulationszone bei einer temperierten Anordnung um einen Radius-Differenzwert Δr ausweitet. Schon dies belegt die höhere Effizienz der gekühlten Anordnung. Zur Funktionskurve für die temperierte Anordnung ist zu bemerken, daß - je nach Einstellung der Temperatur des Temperierungsfluids - in der Praxis nach einer gewissen Behandlungsdauer auch im Elektroden-Grenzbereich die Koagulationstemperatur überschritten wird, so daß auch in diesem Bereich ein Behandlungserfolg eintritt.

15 Fig. 5b zeigt die Zeitabhängigkeit der Gewebsimpedanz und der an das Gewebe abgegebenen elektrischen Leistung bei einer temperierten Elektrodenanordnung. Es ist zu erkennen, daß die Impedanz (wiederum nach anfänglichem Absinken) und die umgesetzte Leistung über die Behandlungsdauer praktisch konstant bleiben.

Fig. 6a und 6b sind eine teilweise geschnittene sowie eine Längsschnittdarstellung (in verschiedenen Schnittebenen) einer temperierten bipolaren Elektrodenanordnung 60 als Applikator für die HF-induzierte interstitielle Thermotherapie von pathologischem Gewebe. Diese umfaßt einen rohrför-25 migen Kunststoffträger 61a, zwei axial gegeneinander versetzte, feststehende metallische Ringelektroden 62, 63, die über einen ringförmigen Kunststoff-Zwischenträger 61b fixiert und gegeneinander isoliert sind, eine Kunststoffspit-Innenrohr-30 ze 61c. ein Innenrohr 64 sowie einen

Abstandshalter 64a. Die Elektroden sind über (in der Figur nicht dargestellte) Leitungen aus hochflexibler Kupferlitze an einen HF-Generator angeschlossen.

Die Elektroden 62, 63 haben - je nach Anwendungsgebiet einen Durchmesser im Bereich zwischen 1 und 5 mm und eine Länge von 2 bis 30 mm. Sie sind im Beispiel als NITINOL-Röhrchen ausgeführt und auf die aus hochtemperaturfestem PEEK (Polyethyletherketon) gefertigten Kunststoffteile 61a, 61b und 61c aufgeschoben und mittels hochtemperaturfestem Kleber aufgeklebt. Der Durchmesser der Kunststoffteile ist 10 an den der Elektroden angepaßt; die Länge des Zwischenstücks beträgt das 1,5- bis 3-fache des Elektrodendurchmessers. Die auf den Kunststoffteilen aufliegenden Elektrodenbereiche sind mit PTFE beschichtet. Das Innenrohr 64 besteht aus PTFE. Anstelle der genannten können auch andere 15 bewährte biokompatible, in Körpergewebe leicht gleitfähige und ausreichend temperaturbeständige Materialien eingesetzt werden. Zur Gewährleistung einer leichten kanalbildenden Einführung direkt in Körpergewebe sind neben einer geeigne-20 ten Formgebung des Applikators der Einsatz polierter Elektroden und ggfs. eine Gleitbeschichtung von Vorteil.

Die Elektrodenanordnung 60 wird mit einer HF-Leistung von bis zu 100 W (bei der Behandlung von Lebermetastasen oder benigner Prostata-Hyperplasie beispielsweise 50-60 W) betrieben. Als Temperierungsmedium wird in das Innenrohr 64 steriles destilliertes Wasser mit einer zeitabhängig einstellbaren Temperatur im Bereich zwischen 0 und 80°C (beispielsweise beim Einführen und zur Beginn der Elektrothermie über 30°C und anschließend Raumtemperatur) unter einem Druck zwischen 0 und 3 bar (beispielsweise 1 bar) mit einer Flußrate (flow) bis zu 200 ml/min (im o.g. Beispiel

von 40-60 ml/min) eingeleitet. Das Wasser durchströmt das Innenrohr bis zu dessen distalem Ende im Bereich der Spitze 61c, gelangt dort in den Ringraum 65 zwischen dem Innenrohr und der Außenwandung der Anordnung und strömt in diesem zurück nach außerhalb des Körpers, wo es abgeleitet wird.

Figur 7 zeigt schließlich in schematischer Darstellung einen weiteren Elektrodenkatheter 70, der eine Einstellung des Elektrodenabstands ermöglicht, um die Feld- und Stromdichteverteilung im Therapiegebiet beeinflussen zu können.

10 Hierzu weist der Katheter 70 ein zylindrisches Trägerelement 71 aus elektrisch isolierendem Material auf, nahe dessen distalem Ende eine erste Elektrode 72 als ringförmige metallische Beschichtung aufgebracht ist. Das Trägerelement 71 wird in seinem isolierenden Bereich von einer es umgebenden hohlzylindrisch ausgeführten zweiten Elektrode 73 axial verschieblich geführt, um den Elektrodenabstand einstellen zu können und damit eine zusätzliche Möglichkeit zur Variation des Wirktemperaturprofils im Behandlungsbereich verfügbar zu haben.

20 Fig. 8 ist eine Prinzipskizze einer Elektrochirurgievorrichtung 80 mit einem HF-Generator 81, einem Elektrodenkatheter 82 (auch als "HF-Nadel" bezeichnet), einem Temperierflüssigkeitsbehälter 83, einer Temperierflüssigkeitspumpe 84 und einem Temperierflüssigkeitsheizer 85 sowie einer Meß- und Auswertungsanordnung zur Festlegung wesentlicher Behandlungsgrößen. Die Meß- und Auswertungsanordnung umfaßt hier ein Speicheroszilloskop 86 zur Erfassung der elektrischen Größen, einen Durchflußmengenmesser 89 zur Erfassung des Temperierfluiddurchsatzes, einen im Behand30 lungsbereich angeordneten T-Sensor 88 und über eine geeig-

nete Meßdaten-Schnittstelle mit den Meßgeräten 86, 88 und 89 verbundenen PC 87 zur Auswertung der Meßwerte.

Diese Anordnung ist durch die Auswahl geeigneter Stellglieder, d.h. eines steuerbaren HF-Generators 81, einer steuer-5 baren Fluidpumpe 84 und eines steuerbaren Fluidheizers 85, die durch - in der Figur strichpunktiert gezeichnete -Steuerleitungen mit dem PC 87 (oder einer gesonderten, mit dem PC verbundenen Steuereinheit) verbunden sind. zur Steuerung der wesentlichen Behandlungsgrößen HF-Ausgangsleistung und Heiz- bzw. Kühlleistung im Verlaufe 10 eines elektrochirurgischen Eingriffs anhand einer Wirkleistungs- und Impedanz- und/oder Temperaturmessung im Behandlungsraum einsetzbar.

Insbesondere läßt sich für die Einführungsphase mittels des Fluidheizers 85 die Fluidtemperatur und damit (bei ausge-1.5 schaltetem HF-Generator 80) die Temperatur der HF-Nadel 81 auf einen Wert im Bereich der Körpertemperatur oder darüber erhöhen. Die Fluidpumpe 84 kann in dieser Phase mit relativ niedriger Förderleistung bzw. intermittierend betrieben werden, und auf eine T-Regelung kann ggfs. verzichtet werden. Nach Positionierung der HF-Nadel und bei Einschaltung des HF-Generators - oder noch günstiger mit einer vorbestimmten oder aus Signalen des T-Fühlers abgeleiteten Zeitverzögerung nach dessen Einschalten - wird der Fluidheizer ausgeschaltet. In dieser Phase wird im Normalfall die 25 Fluidpumpe aufgrund des vorbestimmten Ziel-Temperaturfeldes und unter Auswertung der Signale des T-Fühlers gesteuert, so daß dann eine T-Regelung stattfindet. Es kann aber auch während des gesamten Eingriffs eine differenzierte Ansteuerung der Fluidpumpe und des Fluidheizers anhand eines vorbestimmten zeitabhängigen Ziel-Temperaturfeldes erfolgen,

- 18 -

das die besonderen Erfordernisse der Einführungsphase berücksichtigt.

Methodische Grundlage einer Darstellung des Therapieverlaufes ist eine auf der Methode der finiten Differenzen zur
5 Lösung der die elektrischen und thermischen Vorgänge beschreibenden Differentialgleichungen beruhende Simulationsrechnung. Deren grundsätzlicher Ablauf ist in Fig. 9 skizziert, die keines weiteren Kommentars bedarf.

Fig. 10 gibt eine bildliche Darstellung eines Simulati10 onsergebnisses, wie sie auf einem Computerbildschirm erscheint. Dargestellt sind die T-Verteilung und die Grenze
des Behandlungsbereiches ("Damaged") um einen Applikator,
der auf einem isolierenden Trägerkörper 101 zwei axial gereihte Elektroden 102 und 103 trägt.

15 Fig. 11 zeigt ein Funktions-Blockschaltbild eines Ausführungsbeispiels der integrierten Auswertungs- und Steuereinrichtung 87 des HF-Applikationssystems 80 aus Fig 8. Die peripheren Komponenten sind in Fig. 8 dargestellt und daher in Fig. 11 weggelassen, und auch die obigen Erläuterungenn zu den grundsätzlichen Steuerfunktionen werden in Bezug auf Fig. 11 nicht wiederholt.

Die Auswertungs- und Steuereinrichtung 87 umfaßt als Hauptkomponenten eine Ablaufsteuerung (Controller) 87.1, eine
Wirktemperaturprofil-Berechnungseinheit 87.2 und eine Steu25 ergrößen-Berechnungseinheit 87.2. Diesen Komponenten sind
jeweils in üblicher Weise gesonderte Programm- und Datenspeicher 87.2a, 87.2b bzw. 87.3a, 87.3b und gemeinsam eine
I/O-Schnittstelle 87.4, eine Eingabeeinheit 87.5 und eine
Anzeigeeinheit 87.6 zugeordnet. Der Steuergrößen-Berech-

- 19 -

nungseinheit 87.3 ist ausgangsseitig zusätzlich ein Steuerablaufspeicher 87.6 zur Speicherung von berechneten Zeitabhängigkeiten des Kühl- und des Heizleistungs-Steuersignals zugeordnet, dessen (nicht gesondert dargestellte) Zugriffs-5 steuerung mit dem Controller 87.1 verbunden ist.

Im Programm- und im Datenspeicher 87.2a, 87.2b der Wirktemperaturprofil-Berechnungseinheit 87.2 sind insbesondere das oben erwähnte Simulationsprogramm ("Dosimetrieprogramm") und die zur Ausführung erforderlichen Datensätze gespeichert, die durch aktuelle Eingaben über die Eingabeeinheit 87.5 bedienerseitig und bei Eingang neuer Meßdaten über die Schnittstelle 87.4 automatisch aktualisiert werden können. Damit ist in jeder Phase einer Behandlung - einschließlich der kanalbildendne Einführung der HF-Nadel - die Gewinnung eines aktuellen Simulationsergebnisses für das Wirktemperaturprofil (vgl. Fig. 10) und damit einer Prognose über den weiteren Behandlungsverlauf möglich.

15

Im Programm- und im Datenspeicher 87.3a, 87.3b der Steuergrößen-Berechnungseinheit 87.3 sind insbesondere Algorithmen und Parametersätze gespeichert, die eine Zuordnung kon-20 kreter Steuerdatensätze zu Wirktemperaturprofildatensätzen ermöglichen, ggfs. auch bereits direkt zugreifbare Steuerdatentabellen. Komplette Steuerdatensätze für eine Gesamtbehandlung können nach Abschluß einer vorbereitenden oder aktualisierten Simulationsrechung in den Steuerablauf-25 speicher 87.6 verschoben werden, von wo sie über den Controller 87.1 zur automatischen Zeitablaufsteuerung der Behandlungsparameter zur Einstellung der Fluidpumpe 84, des Fluidheizers 85 und des HF-Generators 81 (Fig. 8) ausgegeben werden können. Auch hierbei ist ein korrigierender Ein-30 griff des Operateurs in jeder Phase möglich.

Die Erfindung beschränkt sich in ihrer Ausführung nicht auf die vorstehend angegebenen bevorzugten Ausführungsbeispiele. Vielmehr ist eine Anzahl von Varianten denkbar, welche von der beanspruchten Lösung auch in anders gearteten Ausführungen Gebrauch macht.

\* \* \* \*

### Ansprüche

Elektrodenanordnung (30; 60; 82) zur elektrothermischen Behandlung des menschlichen oder tierischen Körpers, mit mindestens einer auf einem Elektrodenträger (31; 61a-c) angeordneten Elektrode (32, 33; 62, 63) zur Einführung in den Körper, die über eine Zuleitung mit einer Wechselstromquelle (81) verbunden ist, und einer Temperiereinrichtung (35; 64, 65; 84, 85) zur Beeinflussung des Wirktemperaturprofils im Behandlungsbereich (34)

### dadurch gekennzeichnet, daß

- 10 der Elektrodenträger und die Elektrode bzw. Elektroden zur direkten, insbesondere kanalbildenden, Einführung in Körpergewebe ausgebildet sind und
- die Temperiereinrichtung eine zeitsteuerbare Heizeinrichtung (85) zur thermischen Unterstützung der Einfüh-15 rung aufweist.
- Elektrodenanordnung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Heizeinrichtung (85) zur Temperierung mindestens eines Bereiches der Oberfläche der Anordnung oberhalb von 30°C, insbesondere oberhalb der Körpertemperatur, ausgebildet ist.
- Elektrodenanordnung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Elektrode (62, 63) und/oder der Elektrodenträger (61a, 61b) einen gegen den Körper abgeschlossenen Hohlraum (64, 65) aufweist, der mit einer tem- perierbaren Fluidquelle (83, 85), insbesondere über eine

Durchflußmengensteuereinrichtung (84, 87), in Fluidverbindung steht.

- Elektrodenanordnung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Elektrode und/oder der Elektrodenträger eine thermoelektrische Heiz- und Kühleinrichtung aufweist.
- Elektrodenanordnung nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Elektrodenträger ein rohrförmiges Element (61a, 61b) aus elektrisch isolierendem Material mit sich verjüngendem, insbesondere kegelförmigem, distalem Ende aufweist, auf dessen Mantelfläche die Elektrode (62, 63) und in dessen Innerem die Temperiereinrichtung (64, 65) angeordnet sind.
  - 6. Elektrodenanordnung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, gekennzeichnet durch die Ausbildung als bipolare Anordnung, die zwei auf der Mantelfläche ein und desselben Elektrodenträgers (31; 61a, 61b) angebrachte Elektroden (32, 33; 62, 63) umfaßt.
- Elektrodenanordnung nach Anspruch 6, dadurch gekenn zeichnet, daß eine gemeinsame Temperiereinrichtung (35; 64,
   65) für beide Elektroden (32, 33; 62, 63) vorgesehen ist.
  - 8. Elektrochirurgievorrichtung mit einer Elektrodenanordnung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß eine über eine Steuersignalverbindung

WO 99/11186

10

zur wahlweisen Zuführung eines Heiz- oder Kühlleistungs-Steuersignals mit der Temperiereinrichtung (83) verbundene Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung (87) zur Steuerung der Heiz- bzw. Kühlleistung und/oder von deren räumlicher 5 Verteilung vorgesehen ist.

- 9. Elektrochirurgievorrichtung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung (87) zur Zuführung eines Heizleistungs-Steuersignals zur Steuerung der Wechselstromleistung und/oder von deren räumlicher Verteilung zusätzlich über einen Steuereingang mit der Wechselstromquelle (81) verbunden ist.
- Elektrochirurgievorrichtung nach Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung (87) eine interaktiv programmierbare Berechnungseinheit (87.2) zur Bestimmung simulierter zeitabhängiger Wirktemperaturprofile aufgrund von Parametern des Gewebes und der Elektrodenanordnung (82) und von angenommenen Parametern der Wechselstromquelle (81) und der Temperiereinrichtung (83) und zur Variation der angenommenen Parameter zur Ermittlung eines optimierten zeitabhängigen Wirktemperaturprofils umfaßt.
- Elektrochirurgievorrichtung nach einem der Ansprüche
   bis 10, gekennzeichnet durch mindestens einen mit einem
   Eingang der Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung (87)
   verbundenen, in vorbestimmter Position relativ zur Elektrodenanordnung im Körper, insbesondere benachbart zu einer

Elektrode oder dem Elektrodenträger, anordenbaren trägheitsarmen Temperaturfühler (86).

- 12. Elektrochirurgievorrichtung nach Anspruch 10 und 11, dadurch gekennzeichnet, daß der oder die Temperaturfühler 5 (86) mit einem Eingang der Berechnungseinheit (87.2) verbunden ist/sind und diese Mittel zur Verifizierung bzw. Korrektur eines simulierten zeiatbhängigen Wirktemperaturprofils aufgrund des Temperaturfühlersignals aufweist.
- 13. Elektrochirurgievorrichtung nach einem der Ansprüche 8 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung Mittel (87, 1, 87.2, 87.6) zur Ermittlung und Speicherung einer Zeitabhängigkeit des Heizbzw. Kühlleistungs-Steuersignals und zur Ausgabe des jeweiligen Steuersignals entsprechend der gespeicherten Zeitab-15 hängigkeit aufweist.

\* \* \* \* \*

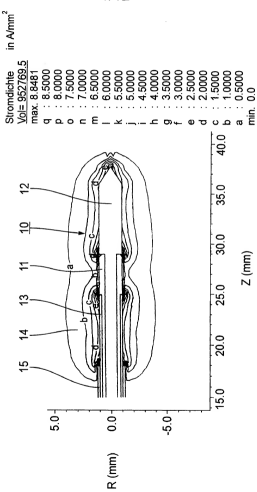


Fig.1

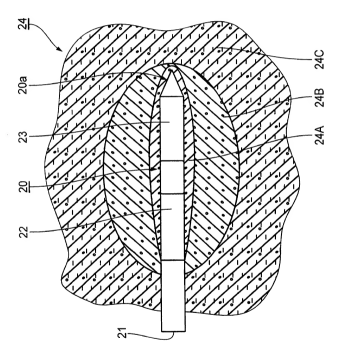


Fig.2

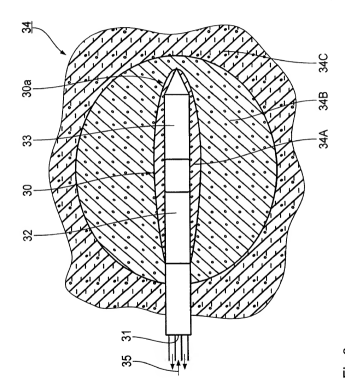


Fig.3

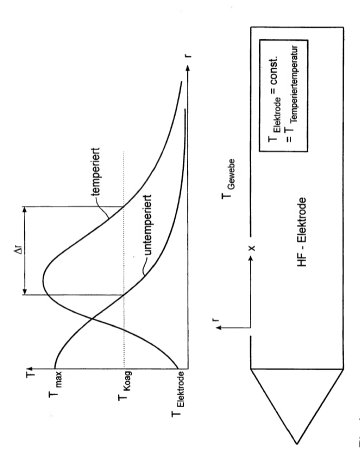
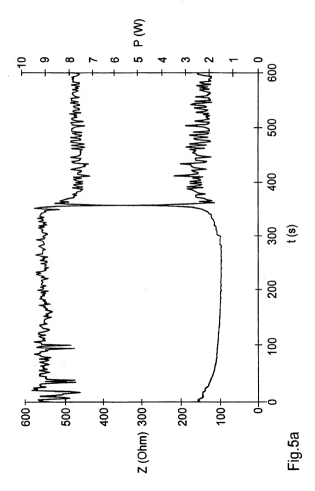


Fig.4



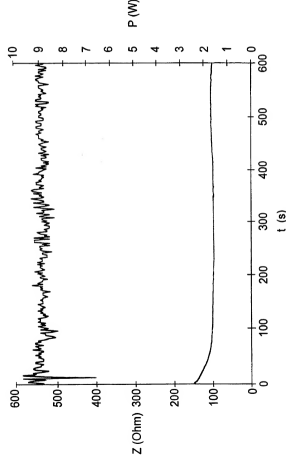


Fig.5b

61a

8

61b

8

6<del>4</del>a

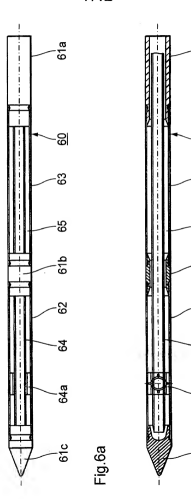


Fig.6b

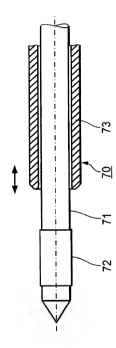
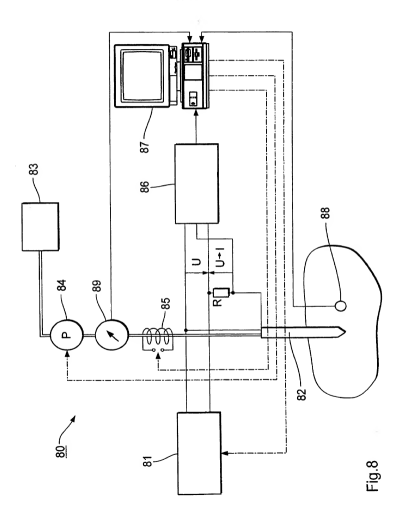


Fig.7



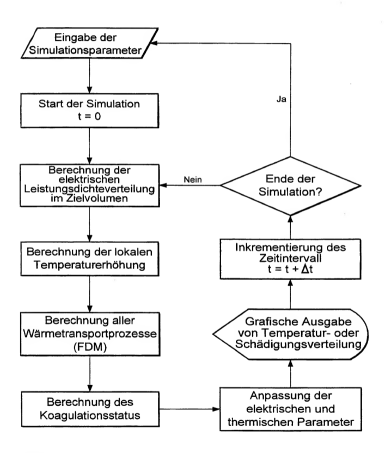


Fig.9

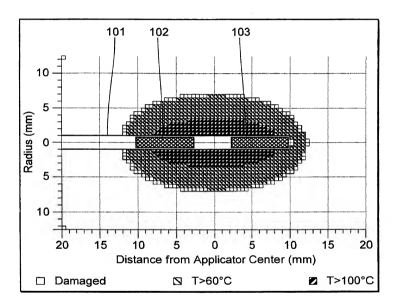
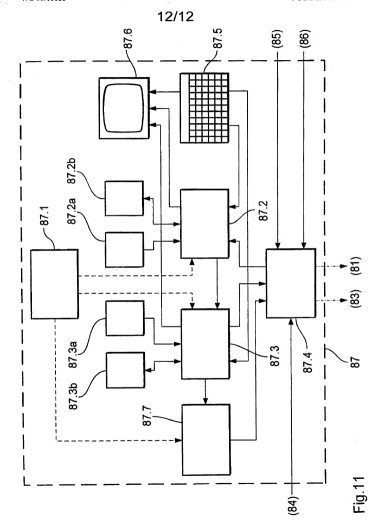


Fig.10



Application No 98/02695

Relevant to claim No.

1

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 A61B17/39

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

31 December 1996

see figure 2

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 A61B

Category Citation of document, with indication, where appropriate of the relevant passages

US 5 588 960 A (LAX RONALD G ET AL)

see column 1, line 31 - line 37 see column 4, line 57 - column 5, line 16

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

Α	w0 97 06739 A (RITA MEDICAL SY 27 February 1997 see page 16, line 26 - page 20 see page 21, line 4 - page 22,	, line 9	1,3,8
A	see figures 2B,10,16 WO 96 18349 A (LORENTZEN TORBE 20 June 1996 WO 96 34571 A (COSMAN ERIC R) 7 November 1996	N)	1,3,8
"A" docume consider litting of "L" docume which citation "O" docume when "P" d	her documents are listed in the continuation of box C tiegones of cited documents; end delining the general state of the art which is not tered to be of particular relevance document but published on or after the international late end which may throw doubts on pnortly claring(s) or is cled to establish the publication date of another is cled to establish the publication date of another end referring to an oral disclosure, use, exhibition or means.	Patent family members are listed or priority date and not provided that the init or priority date and not in conflict with cled to understand the principle or th invention.  To conform the priority date and not in conflict with invention.  To conform the conformation of priority date in the conformation of the conformation over or cannot movive an inventive step when the of conformation of particular relevance; the cannot be considered to involve an invention of particular relevance; the cannot be considered to involve an invention of particular relevance; the cannot be considered to involve an invention of particular relevance; the cannot be considered to involve an invention of particular relevance; the cannot be considered to the cannot be consi	prinational filing date the application but early underlying the stained invention the considered to cument is taken alone lainmed invention ventive step when the ventive step when the us to a person skilled
	actual completion of the international search February 1999	Date of mailing of the international section $10/02/1999$	arch report
Name and	mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijsvejik Tel. (-31-70) 340-2001, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer  Vereecke, A	

# INTERPORT TIONAL SEARCH REPORT

c. ional Application No CT/DE 98/02695

					30/ GE033
Patent document cited in search report		Publication date		atent family member(s)	Publication date
US 5588960	Α	31-12-1996	AU	4411496 A	19-06-1996
			CA	2206304 A	06-06-1996
			CN	1173118 A	11-02-1998
			EP	0797409 A	01-10-1997
			WO	9616606 A	06-06-1996
WO 9706739 9	Α	27-02-1997	us US	5683384 A	04-11-1997
			AU	6851096 A	12-03-1997
			AU	6851296 A	12-03-1997
			AU	6898196 A	12-03-1997
			AU	7007996 A	12-03-1997
			EP	0851743 A	08-07-1998
			EP	0850024 A	01-07-1998
			NL	1003793 C	02-05-1997
			NL	1003793 A	18-02-1997
			WO	9706740 A	27-02-1997
			WO	9706855 A	27-02-1997
			WO	9706857 A	27-02-1997
			US	5782827 A	21-07-1998
			US	5735847 A	07-04-1998
			US	5672173 A	30-09-1997
			US	5672174 A	30-09-1997
			US	5728143 A	17-03-1998
			US	5810804 A	22-09-1998
	<b></b>		US	5800484 A	01-09-1998
WO 9618349	Α	20-06-1996	AU	4252596 A	03-07-1996
			EP	0797408 A	01-10-1997
WO 9634571	Α	07-11-1996	AU	5727096 A	21-11-1996

## INTERNATIONALE RECHERCHENBERICHT

PCT 98/02695

a. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 A61B17/39

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole )

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen

IPK 6 A61B

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr
А	US 5 588 960 A (LAX RONALD G ET AL) 31. Dezember 1996 siehe Spalte 1, Zeile 31 - Zeile 37 siehe Spalte 4, Zeile 57 - Spalte 5, Zeile 16 siehe Abbildung 2	1
Α	WO 97 06739 A (RITA MEDICAL SYSTEMS INC.) 27. Februar 1997 siehe Seite 16, Zeile 26 - Seite 20, Zeile 9 siehe Seite 21, Zeile 4 - Seite 22, Zeile 12 siehe Abbildungen 2B,10,16	1,3,8
A	WO 96 18349 A (LORENTZEN TORBEN) 20. Juni 1996/	1,3,8

ausgeführt   "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mundliche Oftenbarung, eine Berutzung, eine Ausstellung oder andere Maßhahmen bezieht   "P" Veröffentlichung die vor dem infemationatien Anneldedatum, aber nach  dem beanspruchten Promitatsdatum veröffentlichte vorden ist	oder dem Promitationum veroffentlicht worden ist und mit der  Anmeldung nicht kollieden, sonden mut zum Verständniss des eine  Theorie angelgeben ist.  "Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruche Erfindung  kann altein aufgrund dieser Veroffentlichung nicht als neu oder auf  erfinderscher Taligkeit berunde betrachtet werden betrachtet  veroffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruche Erfindung  kann nicht als und erforderscher Taligkeit berunden betrachtet  veroffentlichung auf erforderscher Taligkeit berunden betrachtet  veroffentlichungen dieser Kategone im Verbindung gebracht wird und  diese Verbindung für einen Fachmann nichtliegen   "S" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentnilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 2. Februar 1999	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts  10/02/1999
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentarnt, P.B. 5818 Patentilan 2 NL - 2280 HV Rijewijk Tet (-31-70) 340-23016, Tx. 31 651 epo nl. Fax. (-31-70) 340-3916	Bevolimachigter Bediensteler Vereecke, A

X Siehe Anhang Patentlamilie

1

T\* Sparere Veroffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum

## INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT



edoue.	Bezeichnung der Veröffentlich	ing, soweit erforderlich	unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
	WO 96 34571 A 7. November 19	(COSMAN ERIC 96	R)	1,3,8
			•	

1

# INTERNATIONALER REGUERCHENBERICHT

Angaben zu Veroffentlichungen, die

s Aktenzeichen 98/02695

CA 2206304 A 06-0 CN 1173118 A 11-0 CN 173118 A 11-0 EP 0797409 A 01-1 W0 9616606 A 06-0 W0 9706739 9 A 27-02-1997 US 5683384 A 04-1 AU 6851096 A 12-0 AU 6851096 A 12-0 AU 689196 A 12-0 AU 689196 A 12-0 EP 0851743 A 08-0 EP 0851743 A 08-0 EP 085024 A 01-0 EP 085024 A 01-0 NL 1003793 C 02-0 NL 1003793 C 02-0 NL 1003793 A 18-0 W0 9706855 A 27-0 W0 9706855 A 27-0 US 5782827 A 21-0 US 5782827 A 21-0 US 5782827 A 30-0 US 5728173 A 30-0 US 5728173 A 30-0 US 5728173 A 30-0 US 5728174 A 30-0 US 5810804 A 22-0 US 5810804 A 22-0 US 5800484 A 01-0	
CA 2206304 A 06-0 CN 1173118 A 11-0 EP 0797409 A 01-1 W0 9616606 A 06-0 W0 9706739 9 A 27-02-1997 US 5683384 A 04-1 AU 6851096 A 12-0 AU 6881296 A 12-0 AU 688196 A 12-0 AU 688196 A 12-0 EP 0851743 A 08-0 EP 0851743 A 08-0 EP 0850224 A 01-0 EP 0850224 A 01-0 W1 1003793 C 02-0 NL 1003793 C 02-0 NL 1003793 A 18-0 W0 9706855 A 27-0 W0 9706855 A 27-0 US 5782827 A 21-0 US 5782827 A 21-0 US 5782827 A 30-0 US 5728173 A 30-0 US 5728173 A 30-0 US 5728173 A 30-0 US 5728173 A 30-0 US 5728174 A 30-0 US 5810804 A 22-0 US 5800484 A 01-0	
CA 2206304 A 06-0 CN 1173118 A 11-0 EP 0797409 A 01-1 W0 9616606 A 06-0 W0 9706739 9 A 27-02-1997 US 5683384 A 04-1 AU 6851096 A 12-0 AU 6851296 A 12-0 AU 6881296 A 12-0 AU 688196 A 12-0 EP 0851743 A 08-0 EP 0851743 A 08-0 EP 0850224 A 01-0 EP 0850224 A 01-0 W1 1003793 C 02-0 NL 1003793 C 02-0 NL 1003793 A 18-0 W0 9706855 A 27-0 W0 9706855 A 27-0 US 5782827 A 21-0 US 5782827 A 21-0 US 5782827 A 30-0 US 5728173 A 30-0 US 5728173 A 30-0 US 5728173 A 30-0 US 5728173 A 30-0 US 5728174 A 30-0 US 5728173 A 70-0 US 5728174 A 30-0 US 5810804 A 22-0 US 5800484 A 01-0	6-1996
EP 0797409 A 01-1 W0 9616606 A 06-0 W0 9706739 9 A 27-02-1997 US 5683384 A 04-1 AU 6851296 A 12-0 AU 6851296 A 12-0 AU 6851296 A 12-0 EP 0851743 A 08-0 EP 0850224 A 01-0 NL 1003793 C 02-0 NL 1003793 C 02-0 NL 1003793 A 18-0 W0 9706855 A 27-0 W0 9706855 A 27-0 US 5782827 A 21-0 US 5782827 A 21-0 US 5782827 A 30-0 US 5722173 A 30-0 US 5672173 A 30-0 US 5672173 A 30-0 US 5722143 A 17-0 US 5728143 A 17-0 US 5810804 A 22-0 US 5810804 A 22-0 US 5810804 A 22-0	6-1996
W0 9616606 A 06-0   W0 9706739 9 A 27-02-1997	2-1998
W0 9706739 9 A 27-02-1997 US 5683384 A 04-1 AU 6851296 A 12-0 AU 6851296 A 12-0 AU 6851996 A 12-0 AU 6851996 A 12-0 AU 7007996 A 12-0 EP 0851743 A 08-0 EP 085024 A 01-0 NL 1003793 C 02-0 NL 1003793 C 02-0 NL 1003793 A 18-0 W0 9706855 A 27-0 W0 9706857 A 27-0 US 5782827 A 21-0 US 5782827 A 21-0 US 5672173 A 30-0 US 5672173 A 30-0 US 5672174 A 30-0 US 5672174 A 30-0 US 5728143 A 17-0 US 5810804 A 22-0 US 5810804 A 22-0 US 5810804 A 01-0	0-1997
AU 6851096 A 12-0 AU 6851296 A 12-0 AU 6881996 A 12-0 AU 6898196 A 12-0 AU 7007996 A 12-0 EP 0851743 A 08-0 EP 0850024 A 01-0 NL 1003793 C 02-0 NL 1003793 A 18-0 W0 9706740 A 27-0 W0 9706855 A 27-0 W0 9706857 A 27-0 US 5782827 A 21-0 US 5782827 A 21-0 US 5725173 A 30-0 US 5672173 A 30-0 US 5672174 A 30-0 US 5672174 A 30-0 US 5728143 A 17-0 US 5810804 A 22-0 US 5800484 A 01-0	6-1996
AU 6851096 A 12-0 AU 6851296 A 12-0 AU 6898196 A 12-0 AU 7007996 A 12-0 EP 0851743 A 08-0 EP 0850024 A 01-0 NL 1003793 C 02-0 NL 1003793 A 18-0 W0 9706740 A 27-0 W0 9706855 A 27-0 W0 9706857 A 27-0 US 5782827 A 21-0 US 5782827 A 21-0 US 5725173 A 30-0 US 5672173 A 30-0 US 5672174 A 30-0 US 5728143 A 17-0 US 5810804 A 22-0 US 5810804 A 22-0 US 5800484 A 01-0	1-1997
AU 6898196 A 12-C AU 7007996 A 12-C EP 0851743 A 08-C EP 085024 A 01-C NL 1003793 C 02-C NL 1003793 A 18-C WO 9706740 A 27-C WO 9706855 A 27-C WO 9706857 A 27-C US 5728247 A 17-C US 5672173 A 30-C US 5672174 A 30-C US 5728143 A 17-C US 5728143 A 17-C US 5728143 A 17-C US 5810804 A 22-C US 5810804 A 22-C US 5800484 A 01-C	3-1997
AU 7007996 A 12-C EP 0851743 A 08-0 EP 0850024 A 01-C NL 1003793 C 02-C NL 1003793 C 02-C NL 1003793 A 18-C W0 9706855 A 27-C W0 9706855 A 27-C US 5735847 A 27-C US 5735847 A 07-C US 5735847 A 07-C US 572173 A 30-C US 572174 A 30-C US 572143 A 17-C US 5810804 A 22-C US 5800484 A 01-C	3-1997
EP 0851743 A 08-0 EP 0850024 A 01-0 NL 1003793 C 02-0 NL 1003793 A 18-0 W0 9706740 A 27-0 W0 9706855 A 27-0 W0 9706857 A 27-0 US 5782827 A 21-0 US 573847 A 07-0 US 5672173 A 30-0 US 5672174 A 30-0 US 5728143 A 17-0 US 5728143 A 17-0 US 5810804 A 22-0 US 5800484 A 01-0	3-1997
EP 0850024 A 01-0 NL 1003793 C 02-0 NL 1003793 A 18-0 W0 9706740 A 27-0 W0 9706855 A 27-0 W0 9706857 A 27-0 US 5782827 A 21-0 US 5735847 A 07-0 US 5672173 A 30-0 US 5672174 A 30-0 US 5728143 A 17-0 US 5810804 A 22-0 US 5800484 A 01-0	3-1997
NL	7-1998
NL 1003793 A 18-0 W0 9706740 A 27-0 W0 9706855 A 27-0 W0 9706857 A 27-0 US 5782827 A 21-0 US 5735847 A 07-0 US 5735847 A 07-0 US 5672173 A 30-0 US 5672174 A 30-0 US 5728143 A 17-0 US 5810804 A 22-0 US 5800484 A 01-0	7-1998
WO 9706740 A 27-0 WO 9706857 A 27-0 WO 9706857 A 27-0 WO 9706857 A 27-0 US 5782827 A 21-0 US 5735847 A 07-0 US 5672173 A 30-0 US 5672174 A 30-0 US 5728143 A 17-0 US 5810804 A 22-0 US 5800484 A 01-0	5-1997
W0 9706855 A 27-C W0 9706857 A 27-C US 5782827 A 21-C US 5735847 A 07-C US 5672173 A 30-C US 5672174 A 30-C US 5672174 A 30-C US 5728143 A 17-C US 5810804 A 22-C US 5800484 A 01-C	2-1997
WO 9706857 A 27-0 US 5782827 A 21-0 US 5735847 A 07-0 US 5672173 A 30-0 US 5672174 A 30-0 US 5728143 A 17-0 US 5810804 A 22-0 US 5800484 A 01-0	2-1997
US 5782827 A 21-0 US 5735847 A 07-0 US 5672173 A 30-0 US 5672174 A 30-0 US 5728143 A 17-0 US 5810804 A 22-0 US 5800484 A 01-0	2-1997
US 5735847 A 07-0 US 5672173 A 30-0 US 5672174 A 30-0 US 5728143 A 17-0 US 5810804 A 22-0 US 5800484 A 01-0	2-1997
US 5672173 A 30-C US 5672174 A 30-C US 5728143 A 17-C US 5810804 A 22-C US 5800484 A 01-C	7-1998
US 5672174 A 30-0 US 5728143 A 17-0 US 5810804 A 22-0 US 5800484 A 01-0	4-1998
US 5728143 A 17-0 US 5810804 A 22-0 US 5800484 A 01-0	9-1997
ÜS 5810804 A 22-0 US 5800484 A 01-0	9-1997
US 5800484 A 01-0	3-1998
	9-1998
	9-1998
	7-1996
EP 0797408 A 01-1	0-1997
WO 9634571 A 07-11-1996 AU 5727096 A 21-1	1-1996

A 100 100

WO 99/11186 PCT/DE98/02695

Elektrodenanordnung zur elektrothermischen Behandlung des menschlichen oder tierischen Körpers

## Beschreibung

Die Erfindung betrifft eine Elektrodenanordnung zur elektrothermischen Behandlung des menschlichen oder tierischen

Körpers, insbesondere zur Elektrokoagulation, gemäß dem Oberbegriff des Anspruchs 1.

Die Anwendung hochfrequenter Wechselströme (speziell im Frequenzbereich von 300 kHz bis 2 MHz) zur Erzeugung hoher 5 Temperaturen zur Gewebekoagulation als chirurgisches Verfahren ist seit langem bekannt. In der Praxis werden zur Einbringung des HF-Stromes in das Gewebe mono- oder bipolare Elektrodenanordnungen angewandt.

Bei den monopolaren Anordnungen wird eine Elektrode – auch als Neutralelektrode bezeichnet – als großflächige Patientenableitung ausgelegt und nicht zu weit entfernt von der Eingriffsstelle am Patienten fixiert und geerste bzw. mit Masse verbunden. Eine zweite, vom Operateur gehandhabte Elektrode – auch als Aktivelektrode bezeichnet – ist mit dem Wechselstromgenerator verbunden. Diese ist in ihrer Form an die jeweilige Anwendung, insbesondere an die Größe des zu behandelnden Gewebsbereiches derart angepaßt gewählt, daß sowohl die Operationsdauer als auch die thermische Belastung des betroffenen Organs bzw. Körperbereiches

Bei Anordnungen zur bipolaren HF-Chirurgie sind beide Elektroden mit dem HF-Generator verbunden und in miteinander vergleichbaren Abmessungen ausgeführt und werden vom Operateur in unmittelbarer Nähe der Eingriffsstelle plaziert und in der Regel auch beide aktiv geführt. Es sind auch bipolare Elektrodenanordnungen bekannt, bei denen beide Koagulationselektroden an einem Katheter angeordnet sind.

Aus WO 97/17009 ist eine bipolare Elektrodenanordnung mit einem Flüssigkeitskanal bekannt, über den Spülflüssigkeit in den Eingriffsbereich eingebracht werden kann.

Aus WO 96/34569 sowie den im internatioanlen Recherchenbe5 riecht dazu genannten Dokumenten sind Systeme und Verfahren
zur Ablation von Körpergewebe unter Einhaltung einer vorberechneten maximalen Gewebstemperatur bekannt, bei denen
während der eigentlichen Gewebskoagulation eine Fluidkühlung oder thermoelektrische Kühlung vorgesehen ist. Diese
10 bekannten Anordnungen sind zur Einführung in Körperhöhlen
über natürliche Zugänge gedacht.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, eine Elektrodenanordnung der eingangs genannten Art zu schaffen, die eine leichte und schnelle interstitielle Gewebskoagulation auch 15 in relativ großen Behandlungsbereichen ermöglicht.

Die Aufgabe wird, ausgehend von einer Elektrodennordnung gemäß dem Oberbegriff des Anspruchs 1, durch die in dessen kennzeichnendem Teil angegebenen Merkmale gelöst.

Die Erfindung schließt die grundsätzliche Lehre ein, die 20 Elektrodenanordnung mechanisch in einer das direkte Eindringen in Körpergewebe erleichternden Weise auszuführen und zugleich thermische Mittel zur Einstellung eines vorteilhaften Wirktemperaturprofils für die Einführungsphase vorzusehen.

Diese Gedanken beruhen auf der Tatsache, daß die bekannten, während der eigentlichen Elektrothermie gekühlten Anordnungen zwar viele Vorteile gebracht haben, sich aber nicht gut dazu eignen, unter Kanalbildung zur interstitiellen Anwendung direkt (invasiv) in Körpergewebe eingeführt zu werden. WO 99/11186 PCT/DE98/02695

Aus diesem Grunde wird in der klinischen Praxis vielfach zunächst mit einem gesonderten Inzisionsbesteck und in einem zusätzlichen Arbeitsschritt des Operateurs ein Kanal zum Behnadlungsgebiet eröffnet, bevor der Elektrothermie5 Applikator in diesem vorgeschoben wird.

Sie beruht weiter auf der Erkenntnis der Erfinder, daß ein "kalter" Applikator sich schwerer als ein etwas erwärmter einführen läßt.

Als vorteilhaft hat sich für die Einführungsphase eine kurzzeitige Temperierung oberhalb von ca. 30°C, speziell etwas oberhalb der Körpertemperatur, erwiesen. Sobald der Applikator den Behandlungsort erreicht hat und die eigentliche elektrothermische Behandlung eingeleitet wird, wird zur Einstellung eines auf optimalen Koagulationsablauf hin optimierten resultierenden Wirktemperaturprofils übergegangen. Auch in Zeitabschnitten dieser Phase kann eine Heizung zusätzlich zur Wärmeerzeugung über die Elektroden zweckmäßig sein.

In einer besonders wirkungsvollen und zugleich kostengün20 stigen Ausführung sind die Elektrode(n) bzw. der Elektrodenträger mit einem gegen den Körper abgeschlossenen Hohlraum versehen, der mit einer innerhalb eines vorbestimmten
bereiches temperierbaren Fluidquelle verbunden ist, so daßdas geeignet temperierte Fluid die Elektrode bzw. deren
25 Träger durchströmt. Als Fluid wird im Hinblick auf die geringen Kosten und die einfache und sichere Handhabung bevorzugt destilliertes Wasser eingesetzt. Daneben sind für
spezielle Anwendungsfälle – ggfs. unter Beachtung spezifischer Sicherheitsvorkehrungen – auch andere als Wärmeüber-

tragungsmittel bewährte Fluide einsetzbar, etwa Druckluft; Kohlendioxid oder Silikonöl.

In einer anderen möglichen Ausführung weist die Elektrode bzw. der Elektrodenträger eine thermoelektrische Heiz- und 5 Kühleinrichtung auf, die etwa als Kombination aus Widerstandsheizern und Peltierelementen realisiert sein kann.

In einer leicht herzustellenden und zu handhabenden Ausführung ist der Elektrodenträger ein rohrförmiges, insbesondere zylindrisches Element aus elektrisch isolierendem Mate10 rial, auf dessen Mantelfläche eine oder mehrere Elektrode(n) und in dessen Innerem die Temperiereinrichtung angeordnet sind. Zur Erleichterung des Eindringens in das Gewebe hat der Elektrodenträger zweckmäßigerweise ein sich verjüngendes bis annähernd kegelförmig spitzes distales Ende, und die Elektroden sind weitgehend bündig in die Mantelfläche des Trägers eingepaßt.

In der bevorzugten Ausführung als bipolare Anordnung umfaßt die Anordnung zwei an ein und demselben Elektrodenträger angebrachte Elektroden, insbesondere in axialer Reihung. 20 Hierbei ist für beide Elektroden eine gemeinsame Temperiereinrichtung vorgesehen – beispielsweise die oben erwähnte Innenrohr-Gegenstromtemperierung.

In der bevorzugten Ausführungsform dieser Variante weist das Trägerelement einen zylindrischen Querschnitt auf, wo25 bei die beiden Elektroden hohlzylindrisch ausgeführt und koaxial zur Längsachse des Trägerelements angeordnet sind. Die Elektroden können hierzu beispielsweise als metallische Beschichtung auf die Oberfläche des Trägerelements aufgebracht werden oder jeweils aus einer metallischen Hülse

WO 99/11186 PCT/DE98/02695

(z.B. aus Titan oder Nitinol) bestehen, die auf das Trägerelement aufgeschoben oder besser bündig eingefügt wird und mit diesem eine Preßpassung bildet.

In einer besonders einfachen und handhabungssicheren Aus-5 führungsform dieser Anordnung wird die axiale Fixierung der Elektroden nicht durch ein durchgehendes Trägerelement bewirkt, sondern durch ein hohles Verbindungselement, welches die (ebenfalls hohlen) Elektroden an ihren Stirnseiten miteinander verbindet. Neben der axialen Fixierung der Elek-10 troden hat das Verbindungselement auch die Aufgabe, die beiden Elektroden gegeneinander zu isolieren und besteht deshalb aus einem elektrisch isolierenden Material, bevorzugt PEEK (Polyetheretherketon). Die Elektroden, das Verbindungsstück und die Zuleitung für das Kühlmedium (etwa als relativ steifer PTFE-Schlauch, der zugleich 15 Griffstück dient) sind hierbei vorzugsweise ringrohrförmig und weisen denselben Querschnitt auf, so daß die Oberfläche des Katheters geschlossen zylindrisch ist, wodurch die Einführung in den Körper erleichtert wird und zudem unerwünschte Stromdichtespitzen weitgehend vermieden 20 werden können.

In einer besonders variabel einsetzbaren, konstruktiv aber aufwendigeren Variante der bevorzugten bipolaren Anordnung ist der axiale Abstand zwischen den beiden Elektroden einstellbar, um die Stromdichte- und damit die Heizleistungsverteilung zusätzlich variieren zu können. Beträgt die Isolatorlänge zwischen den beiden Elektroden in axialer Richtung beispielsweise weniger als den doppelten Elektrodendurchmesser, so lassen sich vorteilhaft kugelförmige Koagulationsnekrosen erzielen, wohingegen die Form der Koagulationsnekrosen bei größeren Isolatorlängen eher oval ist.

Die geometrische Ausformung der Gewebekoagulation läßt sich durch die Temperierung - speziell durch die Wahl einer Heizung/Kühlung in bestimmter zeitlicher Abfolge- wesentlich beeinflussen.

- 5 Eine von der Erfindung Gebrauch machende Elektrochirurgievorrichtung schließt in bevorzugter Ausgestaltung neben
  der/den Elektrode(n) und der eigentlichen Kühleinrichtung
  Steuermittel zur Festlegung eines vorteilhaften Wirktemperaturprofils im Behandlungsbereich ein. Diese umfassen ins10 besondere eine über eine Steuersignalverbindung zur Zuführung eines Heiz- und/oder Kühlleistungs-Steuersignals mit
  der Kühleinrichtung verbundene Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung zur Steuerung der Heiz- bzw. Kühlleistung
  und/oder von deren räumlicher Verteilung.
- Die Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung kann zudem zur Erzeugung und Zuführung eines Heizleistungs-Steuersignals zur Steuerung der Wechselstromleistung und/oder von deren räumlicher Verteilung ausgebildet und über einen Steuereingang mit der Wechselstromquelle verbunden sein, so daß sie 20 neben der Kühleinrichtung auch die als "Heizeinrichtung" im Gewebe wirkende HF-Quelle steuern kann. Dies ermöglicht in besonders flexibler Weise eine Steuerung des Behandlungsregimes bei längerdauernden Eingriffen.

Die Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung umfaßt bevorzugt
25 eine interaktiv programmierbare Berechnungseinheit zur Bestimmung simulierter zeitabhängiger Wirktemperaturprofile
aufgrund von Parametern des Gewebes und der Elektrodenanordnung und von angenommenen Parametern der Wechselstromquelle und der Heiz- bzw. Kühleinrichtung und zur Variation
30 der angenommenen Parameter zur Ermittlung eines optimierten

Wirktemperaturprofils. In der Praxis wird man einen PC einsetzen, mit dem eine Bestimmung der räumlichen Temperaturverteilung und wahlweise von deren Zeitabhängigkeit erfolgen und auf dessen Bildschirm die simulierten Wirktemperaturprofile bildlich dargestellt werden können. Dem Operateur wird dadurch die Auswahl einer sinnvollen Kombination von Steuergrößen der Temperiereinrichtung und der HF-Quelle schon vor einem Eingriff erheblich erleichtert.

Durch Plazierung mindestens eines mit einem Eingang der Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung verbundenen trägheitsarm ansprechenden Temperaturfühlers in vorbestimmter Position relativ zur Elektrodenanordnung im Körper, insbesondere an einer Elektrode oder dem Elektrodenträger läßt sich eine Verifizierung bzw. Reskalierung eines simulierten Wirktemperaturprofils während des Eingriffs vornehmen. Es können daher zu jedem Zeitpunkt die im weiteren Behandlungsverlauf anzuwendenden Parameter neu justiert werden.

Zusätzliche Möglichkeiten hierfür erschließt das Vorsehen einer Einrichtung zur (speziell zeitabhängigen) Ermittlung 20 der durch die Temperiereinrichtung erzeugten Heiz- bzw. Kühlleistung oder einer diese beeinflussenden Größe sowie einer Einrichtung zur Ermittlung der durch die Wechselstromquelle abgegebenen Wechselstromleistung oder einer diese beeinflussenden Größe.

25 Indem die Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung bevorzugt Mittel zur Bestimmung und Speicherung einer Zeitabhängigkeit des Kühlleistungs-Steuersignals und/oder des Heizleistungs-Steuersignals und zur Ausgabe des jeweiligen Steuersignals entsprechend der gespeicherten Zeitabhängigkeit 30 aufweist, kann eine hinsichtlich der Handhabungen des Operateurs vorab festgelegte Behandlung hinsichtlich der Steuergrößen weitgehend automatisch ablaufen. Aktuelle Änderungen der Steuergrößen bleiben dabei selbstverständlich möglich, so daß der Operateur auch auf unvorhergesehene Ereignisse flexibel reagieren kann. Da derartige Änderungen erfaßt werden und in eine aktualisierte Simulationsrechung einfließen können, können dem Arzt zeitnah wiederum die Konsequenzen für den weiteren Ablauf des Eingriffs verdeutlicht werden.

- 10 Vorteilhafte Weiterbildungen der Erfindung sind im übrigen in den Unteransprüchen gekennzeichnet bzw. werden nachstehend zusammen mit der Beschreibung der bevorzugten Ausführung der Erfindung anhand der Figuren näher dargestellt. Es zeigen:
- 15 Figur 1 eine grafische Darstellung einer im Ergebnis einer Simulationsrechnung erhaltenen Stromdichteverteilung längs einer bipolaren Elektrodenanordnung mit zwei axial gegeneinander versetzten Ringelektroden in Körpergewebe,
- Figur 2 eine schematische Darstellung der sich um eine 20 Elektrodenanordnung gemäß Fig. 1 ohne Temperierung ausbildenden Gewebszustände,
  - Figur 3 eine schematische Darstellung der sich um eine Elektrodenanordnung gemäß Fig. 1 mit temperierten Elektroden ausbildenden Gewebszustände,
- 25 Figur 4 eine vergleichende grafische Darstellung des Temperaturverlaufes im Bereich einer untemperierten und einer temperierten Elektrodenanordnung in Abhängigkeit vom Abstand von der Elektrodenoberfläche,

die Figuren 5a und 5b vergleichende Darstellungen der Zeitabhängigkeit der im Verlaufe einer Koagulationsbehandlung gemessenen Gewebeimpedanz und der an das Gewebe abgegebenen elektrischen Leistung bei einer untemperierten und 5 einer temperierten Elektrodenanordnung,

die Figuren 6a und 6b schematische Längsschnittdarstellungen einer bipolaren Elektrodenanordnung mit zwei axial gegeneinander versetzten, feststehenden Ringelektroden und Fluid-Innentemperierung gemäß einer Ausführungsform der Erfindung.

Figur 7 eine schematische Darstellung einer bipolaren Elektrodenanordnung mit gegeneinaner verschieblichen Elektroden und Innentemperierung gemäß einer weiteren Ausführungsform der Erfindung,

15 Figur 8 eine Prinzipskizze einer Elektrochirurgievorrichtung mit Meßanordnung zur Bestimmung wesentlicher Behandlungsgrößen,

Figur 9 ein Struktogramm eines Simulationsprogramms zur On-line-Dosimetrie bei der interstitiellen HF-Thermothe20 rapie.

Figur 10 eine bildliche Darstellung eines Simulationsergebnisses und

Figur 11 ein Blockschaltbild der Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung der Elektrochirurgievorrichtung gemäß Fig 25 8.

Fig. 1 zeigt in einer schematischen Längsschnittdarstellung eine im Ergebnis einer Simulationsrechnung der Erfinder er-

haltene Stromdichteverteilung längs einer bipolaren Elektrodenanordnung 10 mit einer Spitzenelektrode 12 und einer durch einen isolierenden Elektrodenträger 11 axial mit einem Abstand zur Spitzenelektrode 12 fixierten und gegenüber 5 dieser isolierten Ringelektrode 13 in Körpergewebe 14. Der Abschnitt der Elektrodenanordnung 10 proximal der Ringelektrode 13 ist mit einer isolierenden Hülle 15 umgeben. Neben der Längsschnittdarstellung sind tabellarisch die bei der Darstellung des Simulationsergebnisses zugrundegelegten 10 Stromdichtestufen a bis q und die maximale Stromdichte (max) aufgelistet.

Es ist bereits an den wenigen im Längsschnitt überhaupt erkennbaren Stromdichteflächen aus der Tabelle (im wesentlichen nur den durch die Linien a bis g repräsentierten Flä-15 chen) zu erkennen, daß sich an der Spitze und jeweils in den Grenzbereichen der Elektroden 12, 13 zu den isolierenden Abschnitten 11, 15 der Anordnung Stromdichtespitzen ausbilden und die Stromdichte insgesamt schon mit geringem Abstand von den Oberflächen stark absinkt. Dies zeigt, daß 20 davon auszugehen ist, daß der weitaus größte Teil der durch die Elektrodenanordnung 10 in das Körpergewebe 14 eingetragenen elektrischen Energie in den unmittelbar an die Elektrodenoberflächen angrenzenden Gewebsbereichen in thermische Energie umgesetzt wird. Die Gewebekoagulation beginnt in den Zonen höchster Stromdichte an den einander zugewand-25 ten Elektrodenkanten.

Dies führt, wie in Fig. 2 skizziert ist, zur Ausbildung einer Austrockungszone annähernd in der Gestalt eines schlanken Roatationsellipsoids um eine derartige Elektrodenanordnung herum. Die in Fig. 2 dargestellte Elektrodenanordnung 20 umfaßt – in geringfügiger Modifikation gegenüber der in

· - 12 -

Fig. 1 gezeigten Ausbildung - zwei in einen zylindrischen Träger 21 eingelassene, gleichlange zylindrische Elektroden 22, 23, während die Spitze 20a hier isolierend ausgeführt ist. Das umgebende Gewebe 24 ist in Abhängigkeit von der 5 Temperatur und den dadurch bewirkten Gewebsveränderungen in die Austrocknungszone 24A, eine Koagulationszone 24B und einen strukturell unveränderten ("nativen") äußeren Bereich 24C unterteilt. Direkt an der Oberfläche der Anordnung kann zudem - insbesondere bei hohem Leistungseintrag - eine (in der Figur nicht dargestellte) Karbonisierungsschicht bzw. - zone ausgebildet sein.

Die Ausbildung der Austrocknungszone 24A verschlechtert im Hinblick auf eine elektrochirurgische Behandlung dramatisch die elektrischen Eigenschaften des Behandlungsbereiches.

Die Erhöhung der Impedanz infolge des Verschwindens von Gewebsflüssigkeit führt zu einer erheblichen Verringerung der in diese Zone – und damit insgesamt in das Gewebe – einkoppelbaren elektrischen Energie. Zudem stellt eine Karbonisierungszone einen Bereich niedriger thermischer Leitfähigkeit dar und verschlechtert die Behandlungseffizienz zusätzlich.

Dies wurde in Messungen der Erfinder bestätigt, wie Fig. 5a zeigt. Diese Figur ist eine Darstellung der Zeitabhängigkeit der im Verlaufe einer Koagulationsbehandlung gemessenen Gewebeimpedanz und der an das Gewebe abgegebenen elektrischen Leistung bei einer untemperierten Elektrodenanordnung. In der Figur ist zu erkennen, daß die Impedanz nach einem anfänglichen Absinken, das auf eine Anlagerung von Gewebsflüssigkeit an die Elektrodenoberfläche zurückzuführen sein dürfte, über eine gewisse Behandlungsdauer nahezu

konstant bei einem Wert um 100 Ω liegt. Dies ermöglicht (bei der hier auf eine Maximalleistung von 10 W eingestellten Anordnung) einen Energieeintrag von ca. 9 W. Nach ca. 6 min Behandlungsdauer steigt die Impedanz aber infolge der 5 Austrocknung der Elektrode-Gewebe-Grenzschicht sprunghaft auf etwa das Vierfache an, was eine Verringerung der umgesetzten elektrischen Leistung auf 2-3 W zur Folge hat.

In Fig. 3 ist schematisch dargestellt, wie sich das Vorsehen einer Innentemperierung der Elektrodenanordnung auf die 10 sich im Behandlungsbereich ausbildenden Gewebszustände auswirkt. Die in Fig. 3 skizzierte Elektrodenanordnung 30 umfaßt - insoweit übereinstimmend mit der in Fig. 2 gezeigten Ausbildung - zwei in einen zylindrischen Träger 31 eingelassene, gleichlange zylindrische Elektroden 32, 33 und ei-15 ne isolierende Spitze 30a. Mit Ziffer 35 und den Pfeilen am proximalen Ende des dargestellten Teils der Anordnung ist schematisch eine Fluid-Gegenstromtemperierung bezeichnet. Das umgebende Gewebe 34 ist in eine relativ kühle Zone 34A, eine Koaqulationszone 34B und einen strukturell unveränder-20 ten äußeren Bereich 34C unterteilt. Die Ausbildung einer Karbonisierungsschicht wird mit einer solchen Anordnung entweder überhaupt nicht beobachtet, oder diese beginnt jedenfalls nicht direkt an der Elektrodenoberfläche.

Die in Fig. 3 skizzierten Verhältnisse lassen sich auch ei25 ner vergleichenden grafischen Darstellung des räumlichen
Temperaturverlaufes im Bereich einer untemperierten und einer temperierten Elektrodenanordnung entnehmen, wie sie im
oberen Bereich von Fig. 4 gegeben ist. Der untere Teil dieser Figur stellt eine Skizze zur Erläuterung der in den

Funktionskurven verknüpften Größen und zugleich der äußeren Form der Elektrodenanordnung dar.

Aus den Funktionskurven T(r) - die die Verhältnisse zu einem Zeitpunkt kurz nach Beginn des Anlegens der Wechsel-5 spannung zeigen - ist deutlich zu ersehen, daß sich die Koaqulationszone bei einer temperierten Anordnung um einen Radius-Differenzwert Ar ausweitet. Schon dies belegt die höhere Effizienz der gekühlten Anordnung. Zur Funktionskurve für die temperierte Anordnung ist zu bemerken, daß - je nach Einstellung der Temperatur des Temperierungsfluids in der Praxis nach einer gewissen Behandlungsdauer auch im Elektroden-Grenzbereich die Koagulationstemperatur schritten wird, so daß auch in diesem Bereich ein Behandlungserfolg eintritt.

10

Fig. 5b zeigt die Zeitabhängigkeit der Gewebsimpedanz und 15 der an das Gewebe abgegebenen elektrischen Leistung bei einer temperierten Elektrodenanordnung. Es ist zu erkennen, daß die Impedanz (wiederum nach anfänglichem Absinken) und die umgesetzte Leistung über die Behandlungsdauer praktisch konstant bleiben. 20

Fig. 6a und 6b sind eine teilweise geschnittene sowie eine Längsschnittdarstellung (in verschiedenen Schnittebenen) einer temperierten bipolaren Elektrodenanordnung 60 als Applikator für die HF-induzierte interstitielle Thermotherapie von pathologischem Gewebe. Diese umfaßt einen rohrför-25 migen Kunststoffträger 61a, zwei axial gegeneinander versetzte, feststehende metallische Ringelektroden 62, 63, die über einen ringförmigen Kunststoff-Zwischenträger 61b fixiert und gegeneinander isoliert sind, eine Kunststoffspit-Innenrohr 64 sowie einen Innenrohr-30 ze 61c. ein

Abstandshalter 64a. Die Elektroden sind über (in der Figur nicht dargestellte) Leitungen aus hochflexibler Kupferlitze an einen HF-Generator angeschlossen.

Die Elektroden 62, 63 haben - je nach Anwendungsgebiet -5 einen Durchmesser im Bereich zwischen 1 und 5 mm und eine Länge von 2 bis 30 mm. Sie sind im Beispiel als NITINOL-Röhrchen ausgeführt und auf die aus hochtemperaturfestem PEEK (Polyethyletherketon) gefertigten Kunststoffteile 61a, 61b und 61c aufgeschoben und mittels hochtemperaturfestem Kleber aufgeklebt. Der Durchmesser der Kunststoffteile ist an den der Elektroden angepaßt; die Länge des Zwischenstücks beträgt das 1,5- bis 3-fache des Elektrodendurchmessers. Die auf den Kunststoffteilen aufliegenden Elektrodenbereiche sind mit PTFE beschichtet. Das Innenrohr 64 be-15 steht aus PTFE. Anstelle der genannten können auch andere bewährte biokompatible, in Körpergewebe leicht gleitfähige und ausreichend temperaturbeständige Materialien eingesetzt werden. Zur Gewährleistung einer leichten kanalbildenden Einführung direkt in Körpergewebe sind neben einer geeigne-20 ten Formgebung des Applikators der Einsatz polierter Elektroden und ggfs. eine Gleitbeschichtung von Vorteil.

Die Elektrodenanordnung 60 wird mit einer HF-Leistung von bis zu 100 W (bei der Behandlung von Lebermetastasen oder benigner Prostata-Hyperplasie beispielsweise 50-60 W) be25 trieben. Als Temperierungsmedium wird in das Innenrohr 64 steriles destilliertes Wasser mit einer zeitabhängig einstellbaren Temperatur im Bereich zwischen 0 und 80°C (beispielsweise beim Einführen und zur Beginn der Elektrothermie über 30°C und anschließend Raumtemperatur) unter 30 einem Druck zwischen 0 und 3 bar (beispielsweise 1 bar) mit einer Flußrate (flow) bis zu 200 ml/min (im o.g. Beispiel

von 40-60 ml/min) eingeleitet. Das Wasser durchströmt das Innenrohr bis zu dessen distalem Ende im Bereich der Spitze 61c, gelangt dort in den Ringraum 65 zwischen dem Innenrohr und der Außenwandung der Anordnung und strömt in diesem zu-5 rück nach außerhalb des Körpers, wo es abgeleitet wird.

Figur 7 zeigt schließlich in schematischer Darstellung einen weiteren Elektrodenkatheter 70, der eine Einstellung des Elektrodenabstands ermöglicht, um die Feld- und Stromdichteverteilung im Therapiegebiet beeinflussen zu können.

Hierzu weist der Katheter 70 ein zylindrisches Trägerelement 71 aus elektrisch isolierendem Material auf, nahe dessen distalem Ende eine erste Elektrode 72 als ringförmige metallische Beschichtung aufgebracht ist. Das Trägerelement 71 wird in seinem isolierenden Bereich von einer es umgebenden hohlzylindrisch ausgeführten zweiten Elektrode 73 axial verschieblich geführt, um den Elektrodenabstand einstellen zu können und damit eine zusätzliche Möglichkeit zur Variation des Wirktemperaturprofils im Behandlungsbereich verfügbar zu haben.

20 Fig. 8 ist eine Prinzipskizze einer Elektrochirurgievorrichtung 80 mit einem HF-Generator 81, einem Elektrodenkatheter 82 (auch als "HF-Nadel" bezeichnet), einem Temperierflüssigkeitsbehälter 83, einer Temperierflüssigkeitspumpe 84 und einem Temperierflüssigkeitsheizer 85 sowie einer Meß- und Auswertungsanordnung zur Festlegung wesentlicher Behandlungsgrößen. Die Meß- und Auswertungsanordnung umfaßt hier ein Speicheroszilloskop 86 zur Erfassung der elektrischen Größen, einen Durchflußmengenmesser 89 zur Erfassung des Temperierfluiddurchsatzes, einen im Behandlungsbereich angeordneten T-Sensor 88 und über eine geeig-

nete Meßdaten-Schnittstelle mit den Meßgeräten 86, 88 und 89 verbundenen PC 87 zur Auswertung der Meßwerte.

Diese Anordnung ist durch die Auswahl geeigneter Stellglieder, d.h. eines steuerbaren HF-Generators 81, einer steuerbaren Fluidpumpe 84 und eines steuerbaren Fluidheizers 85, die durch – in der Figur strichpunktiert gezeichnete – Steuerleitungen mit dem PC 87 (oder einer gesonderten, mit dem PC verbundenen Steuereinheit) verbunden sind, zur Steuerung der wesentlichen Behandlungsgrößen HF-10 Ausgangsleistung und Heiz- bzw. Kühlleistung im Verlaufe eines elektrochirurgischen Eingriffs anhand einer Wirkleistungs- und Impedanz- und/oder Temperaturmessung im Behandlungsraum einsetzbar.

Insbesondere läßt sich für die Einführungsphase mittels des 15 Fluidheizers 85 die Fluidtemperatur und damit (bei ausgeschaltetem HF-Generator 80) die Temperatur der HF-Nadel 81 auf einen Wert im Bereich der Körpertemperatur oder darüber erhöhen. Die Fluidpumpe 84 kann in dieser Phase mit relativ niedriger Förderleistung bzw. intermittierend betrieben werden, und auf eine T-Regelung kann ggfs. verzichtet wer-20 den. Nach Positionierung der HF-Nadel und bei Einschaltung des HF-Generators - oder noch günstiger mit einer vorbestimmten oder aus Signalen des T-Fühlers abgeleiteten Zeitverzögerung nach dessen Einschalten - wird der Fluidheizer 25 ausgeschaltet. In dieser Phase wird im Normalfall die Fluidpumpe aufgrund des vorbestimmten Ziel-Temperaturfeldes und unter Auswertung der Signale des T-Fühlers gesteuert, so daß dann eine T-Regelung stattfindet. Es kann aber auch während des gesamten Eingriffs eine differenzierte Ansteue-30 rung der Fluidpumpe und des Fluidheizers anhand eines vorbestimmten zeitabhängigen Ziel-Temperaturfeldes erfolgen,

das die besonderen Erfordernisse der Einführungsphase berücksichtigt.

Methodische Grundlage einer Darstellung des Therapieverlaufes ist eine auf der Methode der finiten Differenzen zur
5 Lösung der die elektrischen und thermischen Vorgänge beschreibenden Differentialgleichungen beruhende Simulationsrechnung. Deren grundsätzlicher Ablauf ist in Fig. 9 skizziert, die keines weiteren Kommentars bedarf.

Fig. 10 gibt eine bildliche Darstellung eines Simulationsergebnisses, wie sie auf einem Computerbildschirm erscheint. Dargestellt sind die T-Verteilung und die Grenze des Behandlungsbereiches ("Damaged") um einen Applikator, der auf einem isolierenden Trägerkörper 101 zwei axial gereihte Elektroden 102 und 103 trägt.

15 Fig. 11 zeigt ein Funktions-Blockschaltbild eines Ausführungsbeispiels der integrierten Auswertungs- und Steuereinrichtung 87 des HF-Applikationssystems 80 aus Fig 8. Die peripheren Komponenten sind in Fig. 8 dargestellt und daher in Fig. 11 weggelassen, und auch die obigen Erläuterungenn zu den grundsätzlichen Steuerfunktionen werden in Bezug auf Fig. 11 nicht wiederholt.

Die Auswertungs- und Steuereinrichtung 87 umfaßt als Hauptkomponenten eine Ablaufsteuerung (Controller) 87.1, eine
Wirktemperaturprofil-Berechnungseinheit 87.2 und eine Steu25 ergrößen-Berechnungseinheit 87.2. Diesen Komponenten sind
jeweils in üblicher Weise gesonderte Programm- und Datenspeicher 87.2a, 87.2b bzw. 87.3a, 87.3b und gemeinsam eine
I/O-Schnittstelle 87.4, eine Eingabeeinheit 87.5 und eine
Anzeigeeinheit 87.6 zugeordnet. Der Steuergrößen-Berech-

nungseinheit 87.3 ist ausgangsseitig zusätzlich ein Steuerablaufspeicher 87.6 zur Speicherung von berechneten Zeitabhängigkeiten des Kühl- und des Heizleistungs-Steuersignals zugeordnet, dessen (nicht gesondert dargestellte) Zugriffssteuerung mit dem Controller 87.1 verbunden ist.

Im Programm- und im Datenspeicher 87.2a, 87.2b der Wirktemperaturprofil-Berechnungseinheit 87.2 sind insbesondere das oben erwähnte Simulationsprogramm ("Dosimetrieprogramm") und die zur Ausführung erforderlichen Datensätze gespeichert, die durch aktuelle Eingaben über die Eingabeeinheit 87.5 bedienerseitig und bei Eingang neuer Meßdaten über die Schnittstelle 87.4 automatisch aktualisiert werden können. Damit ist in jeder Phase einer Behandlung - einschließlich der kanalbildendne Einführung der HF-Nadel - die Gewinnung eines aktuellen Simulationsergebnisses für das Wirktemperaturprofil (vgl. Fig. 10) und damit einer Prognose über den weiteren Behandlungsverlauf möglich.

Im Programm- und im Datenspeicher 87.3a, 87.3b der Steuergrößen-Berechnungseinheit 87.3 sind insbesondere Algorithmen und Parametersätze gespeichert, die eine Zuordnung kon-20 kreter Steuerdatensätze zu Wirktemperaturprofildatensätzen ermöglichen, ggfs. auch bereits direkt zugreifbare Steuerdatentabellen. Komplette Steuerdatensätze für eine Gesamtbehandlung können nach Abschluß einer vorbereitenden oder aktualisierten Simulationsrechung in den Steuerablauf-25 speicher 87.6 verschoben werden, von wo sie über den Controller 87.1 zur automatischen Zeitablaufsteuerung der Behandlungsparameter zur Einstellung der Fluidpumpe 84, des Fluidheizers 85 und des HF-Generators 81 (Fig. 8) ausgegeben werden können. Auch hierbei ist ein korrigierender Eingriff des Operateurs in jeder Phase möglich.

- 20 -

Die Erfindung beschränkt sich in ihrer Ausführung nicht auf die vorstehend angegebenen bevorzugten Ausführungsbeispiele. Vielmehr ist eine Anzahl von Varianten denkbar, welche von der beanspruchten Lösung auch in anders gearteten Ausführungen Gebrauch macht.

### Ansprüche

Elektrodenanordnung (30; 60; 82) zur elektrothermischen Behandlung des menschlichen oder tierischen Körpers, mit mindestens einer auf einem Elektrodenträger (31; 61a-c) angeordneten Elektrode (32, 33; 62, 63) zur Einführung in den Körper, die über eine Zuleitung mit einer Wechselstromquelle (81) verbunden ist, und einer Temperiereinrichtung (35; 64, 65; 84, 85) zur Beeinflussung des Wirktemperaturprofils im Behandlungsbereich (34)

### dadurch gekennzeichnet, daß

- 10 der Elektrodenträger und die Elektrode bzw. Elektroden zur direkten, insbesondere kanalbildenden, Einführung in Körpergewebe ausgebildet sind und
- die Temperiereinrichtung eine zeitsteuerbare Heizeinrichtung (85) zur thermischen Unterstützung der Einfüh-15 rung aufweist.
- Elektrodenanordnung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Heizeinrichtung (85) zur Temperierung mindestens eines Bereiches der Oberfläche der Anordnung oberhalb von 30°C, insbesondere oberhalb der Körpertemperazutur, ausgebildet ist.
- Elektrodenanordnung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Elektrode (62, 63) und/oder der Elektrodenträger (61a, 61b) einen gegen den Körper abgeschlossenen Hohlraum (64, 65) aufweist, der mit einer temperierbaren Fluidquelle (83, 85), insbesondere über eine

Durchflußmengensteuereinrichtung (84, 87), in Fluidverbindung steht.

- Elektrodenanordnung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Elektrode und/oder der Elektrodenträger eine thermoelektrische Heiz- und Kühleinrichtung aufweist.
- Elektrodenanordnung nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Elektrodenträger ein rohrförmiges Element (61a, 61b) aus elektrisch isolierendem Material mit sich verjüngendem, insbesondere kegelförmigem, distalem Ende aufweist, auf dessen Mantelfläche die Elektrode (62, 63) und in dessen Innerem die Temperiereinrichtung (64, 65) angeordnet sind.
  - Elektrodenanordnung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, gekennzeichnet durch die Ausbildung als bipolare Anordnung, die zwei auf der Mantelfläche ein und desselben Elektrodenträgers (31; 61a, 61b) angebrachte Elektroden (32, 33; 62, 63) umfaßt.
  - Elektrodenanordnung nach Anspruch 6, dadurch gekenn zeichnet, daß eine gemeinsame Temperiereinrichtung (35; 64,
     65) für beide Elektroden (32, 33; 62, 63) vorgesehen ist.
    - 8. Elektrochirurgievorrichtung mit einer Elektrodenanordnung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß eine über eine Steuersignalverbindung

zur wahlweisen Zuführung eines Heiz- oder Kühlleistungs-Steuersignals mit der Temperiereinrichtung (83) verbundene Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung (87) zur Steuerung der Heiz- bzw. Kühlleistung und/oder von deren räumlicher 5 Verteilung vorgesehen ist.

- 9. Elektrochirurgievorrichtung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung (87) zur Zuführung eines Heizleistungs-Steuersignals zur Steuerung der Wechselstromleistung und/oder von deren räumlicher Verteilung zusätzlich über einen Steuereingang mit der Wechselstromquelle (81) verbunden ist.
- 10. Elektrochirurgievorrichtung nach Anspruch 8 oder 9,
  dadurch gekennzeichnet, daß die Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung (87) eine interaktiv programmierbare Berechnungseinheit (87.2) zur Bestimmung simulierter zeitabhängiger Wirktemperaturprofile aufgrund von Parametern des Gewebes und der Elektrodenanordnung (82) und von angenommenen
  Parametern der Wechselstromquelle (81) und der Temperiereinrichtung (83) und zur Variation der angenommenen Pa20 rameter zur Ermittlung eines optimierten zeitabhängigen
  Wirktemperaturprofils umfaßt.
- Elektrochirurgievorrichtung nach einem der Ansprüche
   bis 10, gekennzeichnet durch mindestens einen mit einem
   Eingang der Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung (87)
   verbundenen, in vorbestimmter Position relativ zur Elektrodenanordnung im Körper, insbesondere benachbart zu einer

Elektrode oder dem Elektrodenträger, anordenbaren trägheitsarmen Temperaturfühler (86).

- Elektrochirurgievorrichtung nach Anspruch 10 und 11, dadurch gekennzeichnet, daß der oder die Temperaturfühler
   (86) mit einem Eingang der Berechnungseinheit (87.2) verbunden ist/sind und diese Mittel zur Verifizierung bzw. Korrektur eines simulierten zeiatbhängigen Wirktemperaturprofils aufgrund des Temperaturfühlersignals aufweist.
- 13. Elektrochirurgievorrichtung nach einem der Ansprüche 8 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung Mittel (87, 1, 87.2, 87.6) zur Ermittlung und Speicherung einer Zeitabhängigkeit des Heizbzw. Kühlleistungs-Steuersignals und zur Ausgabe des jeweiligen Steuersignals entsprechend der gespeicherten Zeitabhängigkeit aufweist.

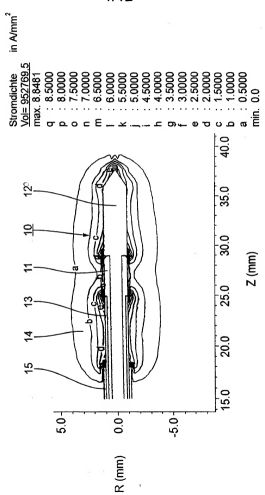
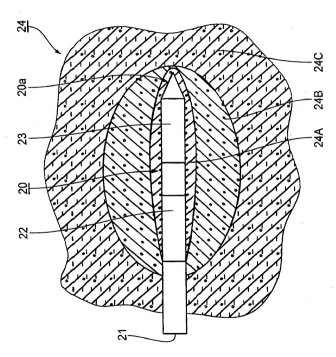
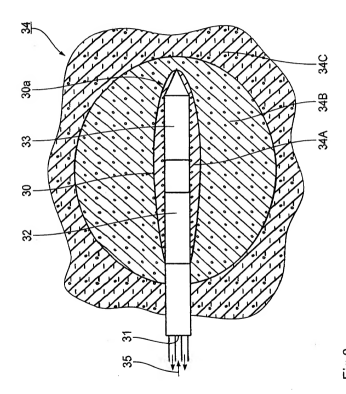


Fig.1



-ig.2





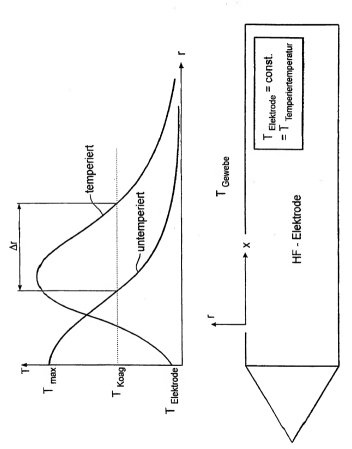
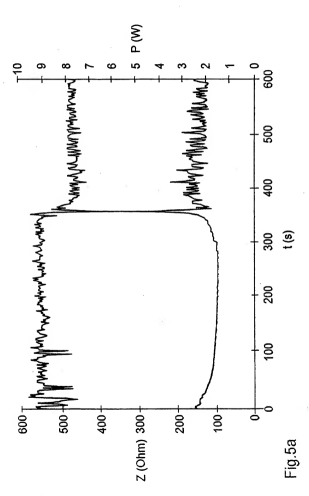


Fig.4





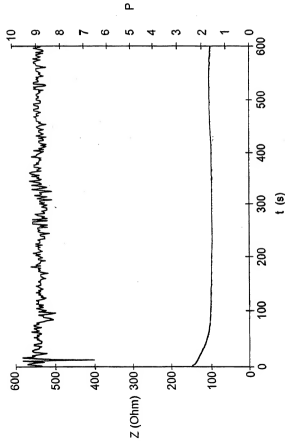


Fig.5b

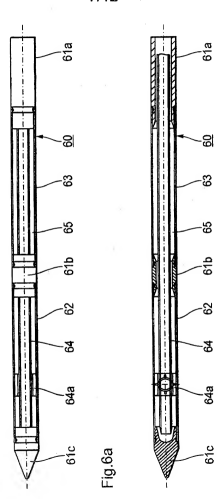


Fig.6b

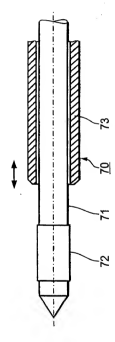
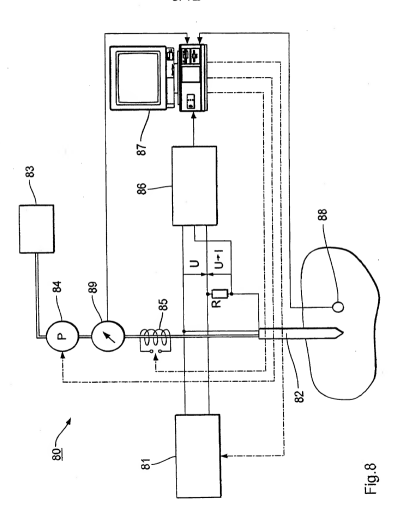


Fig.7



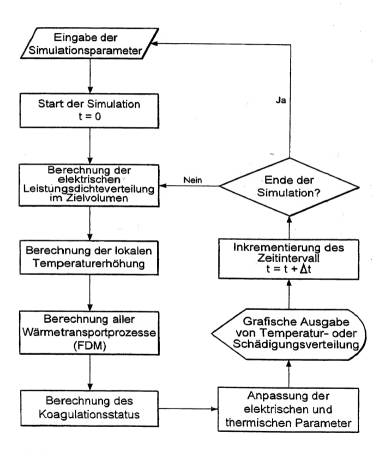


Fig.9

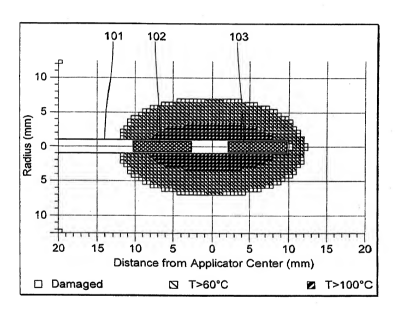
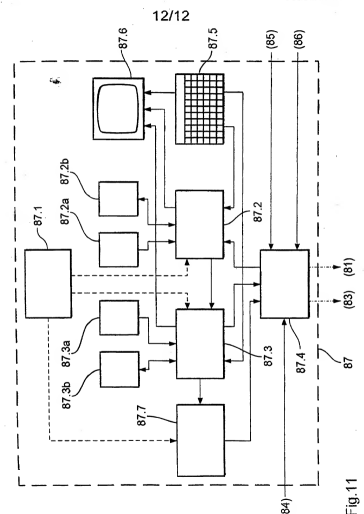


Fig.10



# **PCT**

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	WEITERES	siehe Mitteilung über die Übermittlung des internationalen Recherchenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit		
LMZ47.10-W0	VORGEHEN	zutreffend, nachstehen		
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmel (Tag/Monat/Jahr)	dedatum	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)	
PCT/DE 98/02695	04/09/1	998	04/09/1997	
Anmelder				
LASER- UND MEDIZIN-TECHNOLO	OGIE GGMBH,	et al.		
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Int			rstellt und wird dem Anmelder gemäß	
Dieser internationale Recherchenbericht umfa		Blätter. Bericht genannten Unterl	agen zum Stand der Technik bei.	
Bestimmte Ansprüche haben sie	ch ais nichtrecherchie	rbar erwiesen (siehe Fel	d I).	
2. Mangelnde Einheitlichkeit der Ei	rfindung(siehe Feld II).			
In der internationalen Anmeldung i Recherche wurde auf der Grundlar			inosäuresequenz offenbart; die internationale	
· —		tionalen Anmeldung eing	ereicht wurde.	
das vo	om Anmelder getrennt vo	on der internationalen An	meldung vorgelegt wurde,	
	dem jedoch keine Erk	därung beigefügt war, da	ß der Inhalt des Protokolls nicht über den dung in der eingereichten Fassung hinausgeht.	
	Offeribardingsgerland	iei internationalen Arimei	dung in der eingereichten Fassung milausgent.	
das v	on der Internationalen F	lecherchenbehörde in die	ordnungsgemäße Form übertragen wurde.	
_				
Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfind	•			
. —	_	eichte Wortlaut genehmig		
wurde	der wortlaut von der Be	ehörde wie folgt festgeset	zt.	
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung				
X wird do	er vom Anmelder einger	eichte Wortlaut genehmiç	gt.	
festge	setzt. Der Anmelder kan	in der Internationalen Red	gegebenen Fassung von dieser Behörde cherchenbehörde innerhalb eines Monats nach herchenberichts eine Stellungnahme vorlegen.	
[				
6. Folgende Abbildung der Zeichnungen ist	mit der Zusammenfoce	ung zu veröffentlichen:		
	m Anmelder vorgeschla	-	keine der Abb.	
· —	•	Abbildung vorgeschlage		
· =		dung besser kennzeichne		

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 A61B17/39

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole )  $IPK \ 6 \ A61B$ 

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	ger in Beträcht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Α	US 5 588 960 A (LAX RONALD G ET A 31. Dezember 1996 siehe Spalte 1, Zeile 31 - Zeile 3 siehe Spalte 4, Zeile 57 - Spalte 16 siehe Abbildung 2	7	1
Α	WO 97 06739 A (RITA MEDICAL SYSTEM 27. Februar 1997 siehe Seite 16, Zeile 26 - Seite 2 9 siehe Seite 21, Zeile 4 - Seite 22 12	O, Zeile	1,3,8
Α	siehe Abbildungen 2B,10,16 		1,3,8
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
Besonden  "A" Veröffe aber n  "E" älteres Anme "L" Veröffe scheir ander soll oc usege "O" Veröffe eine E "P" Veröffe	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen  Tillichung, die den altgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besondere bedeutsam anzusehen ist Urcht als besondere bedeutsam anzusehen ist Obkument, das jedoch erst am oder nach dem intermationalen desdatum veröffentlich worden ist oder anzusehen. Der desdatum veröffentlich worden ist oder anzusehen veröffentlichungsdatum einer einlichung, die geeignet ist, einen Prioritätisanspruch zweisehelt erstellichungsdatum einer ein im Recherchenbericht geannen Veröffentlichungsdatum einer ein mit Recherchenbericht, den anzusen Veröffentlichungsdatum einer ein die seinem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt)  ritichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, mit aus Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	"Spätes Veriffentlichung, die nach beweider dem Prioritädstallum werdentlich Anneklung nicht kolldiert, sondern nur Friedrung zugenzung die genemen Prinzips Erfentung zugenzung die gestellt werden zu der Veriffentlichung von besonderer Bedauts man allein aufgrund dieser Veriffentlichung von besonderer Bedauts werden, wenn die Veriffentlichung mit verbreitentlichung mit veröffentlichung mit genemen die Veriffentlichung mit diese Verbridung für einen Fachmann des Verbridungs der Verbridung für einen Fachmann des Verbridungs der Verbridung für einen Fachmann des Verbridungs der Verbridungs de	I worden ist und mit der zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegender kung; die beanspruchte Erfindu- chtung nicht als neu oder auf chtel werden kung; die beanspruchte Erfindu eit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und nahelliegend ist
Datum des	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenberichts
2	. Februar 1999	10/02/1999	
Name und l	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bedlensteter	

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

DE 98/02695

Kategorie°	ing) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
A	WO 96 34571 A (COSMAN ERIC R) 7. November 1996	1,3,8	
	*		
*			

1

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

on on patent family members

DE 98/02695

Patent document cited in search report		Publication date		atent family nember(s)	Publication date
US 5588960	Α	31-12-1996	AU	4411496 A	19-06-1996
			CA	2206304 A	06-06-1996
			CN	1173118 A	11-02-1998
			EP	0797409 A	01-10-1997
			WO	9616606 A	06-06-1996
WO 9706739 9	Α	27-02-1997	US	5683384 A	04-11-1997
			AU	6851096 A	12-03-1997
			AU	6851296 A	12-03-1997
			AU	6898196 A	12-03-1997
			AU	7007996 A	12-03-1997
			EP	0851743 A	08-07-1998
			EP	0850024 A	01-07-1998
			NL	1003793 C	02-05-1997
			NL	1003793 A	18-02-1997
			WO	9706740 A	27-02-1997
			WO	9706855 A	27-02-1997
			WO	9706857 A	27-02-1997
			US	5782827 A	21-07-1998
			US	5735847 A	07-04-1998
			US	5672173 A	30-09-1997
			US	5672174 A	30-09-1997
			US	5728143 A	17-03-1998
			US	5810804 A	22-09-1998
			US	5800484 A	01-09-1998
WO 9618349	Α	20-06-1996	ΑU	4252596 A	03-07-1996
			EP	0797408 A	01-10-1997
WO 9634571	Α	07-11-1996	AU	5727096 A	21-11-1996

In tonal Application No PCT/DE 96/02164

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 A61817/39

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6-A61B

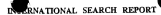
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to train 140.
х	DE 39 30 451 A (FISCHER MET GMBH) 21 March 1991	1-3,7
Υ	see abstract; figures see page 3, line 24 - line 39	4-6,8-11
Y	WO 95 10320 A (EP TECHNOLOGIES) 20 April 1995	4-6
	see abstract; figures 28-30,33 see page 50, line 17 - page 52, line 4; figures 414-428,45	
	see page 53, line 11 - line 22 see page 62, line 29 - page 63, line 14	
Y	US 4 832 048 A (COHEN DONALD) 23 May 1989 see abstract; figures see column 4, line 3 - column 5, line 13	8,9
	-/	
		·

X Further documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date.  "L" document which may throw docube on priority claims(s) or which is cost to enable the above of the date of another which is cost to enable the above of the date of another which is cost to enable the above (as specified).  "O encounent reforming to an oral discionure, use, exhibition or other means."  "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed.	"I start accomment published after the international filling dates are priority dates and not in conflict with the application but died to understand the principle or theory underlying the invention."  "A document of particular relevance, the claimed invention cannot be considered novel or use document is taken alone to another than the considered in the constant of the considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a period skilled in the art.  "A document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
28 May 1997	04.06.97
Name and mailing address of the ISA  European Patent Office, P. B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijtwijk Tel. (+13.170) 340-2040, Tr. 31 651 epo ni, Faxc (-31-70) 340-2016	Authorized officer  Zeinstra, H

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)



ft stonal Application No PCT/DE 96/02164

		PCI/DE 90	
	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
Y	WO 92 19167 A (MENTOR O & O INC) 12 November 1992 see abstract; figures 1,2 see page 5, line 29 - page 8, line 2		10
Y	WO 94 02077 A (ANGELASE INC) 3 February 1994 see abstract; figure 6 see page 7, line 30 - page 8, line 5		

1



PCT/DE 96/02164

			·	
Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date	
 DE 3930451 A	21-03-91	NONE		
WO 9510320 A	20-04-95	NONE		
US 4832048 A	23-05-89	NONE		
WO 9219167 A	12-11-92	AU 2024192 A	21-12-92	
WO 9402077 A	03-02-94	US 5500012 A	19-03-96	

#### VALER RECHERCHENBERICHT INTERNAT

tionales Aktenzeichen PCT/DE 96/02164

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 A61B17/39

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) TPK 6 A618

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

Kategoric*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
x	DE 39 30 451 A (FISCHER MET GMBH) 21.März 1991	1-3,7
Y	siehe Zusammenfassung; Abbildungen siehe Seite 3, Zeile 24 - Zeile 39	4-6,8-11
Y	WO 95 10320 A (EP TECHNOLOGIES) 20.April 1995 siehe Zusammenfassung; Abbildungen 28-30,33 siehe Seite 50, Zeile 17 - Seite 52, Zeile 4; Abbildungen 41A-42B,45 siehe Seite 53, Zeile 11 - Zeile 22 siehe Seite 62, Zeile 29 - Seite 63, Zeile 14	4-6

entnehmen	
Benonter Kategorne von angegebenen Veröffenlichungen :  Veröffenlichung, die den allegmeinen Stand der Technik definiert, ab er nicht als betondern bedeutstum anzusehen ist   fältere Dokumen, das jedoch er st am oder nach dem international Ammeldedamm veröffenlicht worden ist.  Veröffenlichung, die gestjenst ist, einem Prioritätsanspruch zweifell schienen zu lasten, oder durch die das Veröffenlichungstabum er aus oder die aus einem anderen besonderen Grind angegeben ist von der die aus einem anderen besonderen Grind angegeben ist eine Benutzung, die sich auf ein er mündliche Uffenbarung, eine Ausstellung ode sondern Ammeldedamm, ab eine Benutzung, eine Ausstellung oder sondern Ammeldedamm, ab ein besondern Grundlichter vorden ist dem bestämpstehen Promottendamm veröffenlichte worden ist dem bestämpstehen veröffenlichten veröffenlichte	en Erindung Tupundeliegenden Pranzips oder der hir zugrundeliegenden hand in honore angegeben it in hand in ha
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
28.Mai 1997	0 4. 06. 97
Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde	Bevollmachtigter Bediensteter
Europhisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 H/V Rijswijk Td. (- 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+ 31-70) 340-3016	Zeinstra, H

X Siehe Anhang Patentfamilie

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

## INTERNAT ALER RECHERCHENBERICHT

In tionales Aktenzeichen PCT/DE 96/02164

		PCT/DE 96/02164
	ng) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Categorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	nden Teile Betr. Anspruch Nr.
′	US 4 832 048 A (COHEN DONALD) 23.Mai 1989 siehe Zusammenfassung; Abbildungen siehe Spalte 4, Zeile 3 - Spalte 5, Zeile 13	8,9
	WO 92 19167 A (MENTOR O & O INC) 12.November 1992 siehe Zusammenfassung; Abbildungen 1,2 siehe Seite 5, Zeile 29 – Seite 8, Zeile 2	19
	MO 94 02077 A (ANGELASE INC) 3.Februar 1994 siehe Zusammenfassung; Abbildung 6 siehe Seite 7, Zeile 30 - Seite 8, Zeile 5	
	The state of the s	
	<del>-</del>	,
		*

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Ir stionales Aktenzeichen
PCT/DE 96/02164

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE 3930451 A	21-03-91	KEINE	
WO 9510320 A	20-04-95	KEINE	
US 4832048 A	23-05-89	KEINE	
WO 9219167 A	12-11-92	AU 2024192 A	21-12-92
WO 9402077 A	03-02-94	US 5500012 A	19-03-96

# VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESE

Absender: MIT DER INTERNATIONA PRÜFUNG BEAUFTRAG	ALEN VORLÄUFIGEN	and the same of th			
Absender: MIT DER INTERNATIONALEN VORLÄUFIGEN PRÜFUNG BEAUFTRAGT BEIDER PRÜFUNG SENER BEIDER PRÜFUNG SENER BEIDER BEIDER PRÜFUNG SENER BEIDER		2000 MITTEILUN DES INTER	PCT  IG ÜBER DIE ÜBERSENDUNG RNATIONALEN VORLÄUFIGEN RÜFUNGSBERICHTS (Regel 71.1 PCT)		
		Absendedatum (Tag/Monat/Jahr)	2.2. 11. 99		
Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts L88613		WICHTIGE MITTEILUNG			
Internationales Aktenzeichen PCT/DE98/02695	Internationales Anmeldedatum (Tag/Monat/Jahr) 04/09/1998		04/09/1997		
Annelder LASER- UND MEDIZIN-TECHNOLOGIE GGMBH, et al.					

- 1. Dem Anmelder wird mitgeteilt, daß ihm die mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde hiermit den zu der internationalen Anmeldung erstellten internationalen vorläufigen Prüfungsbericht. gegebenenfalls mit den dazugehörigen Anlagen, übermittelt.
- 2. Eine Kopie des Berichts wird gegebenenfalls mit den dazugehörigen Anlagen dem Internationalen Büro zur Weiterleitung an alle ausgewählten Ämter übermittelt.
- Auf Wunsch eines ausgewählten Amts wird das Internationale Büro eine Übersetzung des Berichts (jedoch nicht der Anlagen) ins Englische anfertigen und diesem Amt übermitteln.

#### 4. ERINNERUNG

)

Zum Eintritt in die nationale Phase hat der Anmelder vor jedem ausgewählten Amt innerhalb von 30 Monaten ab dem Prioritätsdatum (oder in manchen Ärntern noch später) bestimmte Handlungen (Einreichung von Übersetzungen und Entrichtung nationaler Gebühren) vorzunehmen (Artikel 39 (1)) (siehe auch die durch das Internationale 80ro im Formblatt PCT/IB/301 übermittelte Information).

ist einem ausgewählten Amt eine Übersetzung der internationalen Anmeldung zu übermitteln, so muß diese Übersetzung auch Übersetzungen aller Anlagen zum internationalen vorläufigen Prüfungsbericht enthalten. Es ist Aufgabe des Anmelders, solche Übersetzungen anzufertigen und den betroffenen ausgewählten Ämtem direkt zuzuleiten.

Weitere Einzelheiten zu den maßgebenden Fristen und Erfordernissen der ausgewählten Ämter sind Bend II des PCT-Leitfadens für Anmelder zu entnehmen.

Name und Postanschrift der mit der internationalen Prüfung

Bevollmächtigter Bedlensteter

Europäisches Patentamt

D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523856 epmu d Fax: +49 89 2399 - 4465

Edel, M

Tel. +49 89 2399-2426



L88613

Aktenzeichen des Anmeiders oder Anweits

Europäisches Patentamt D-80298 München

Formblatt PCT/IPEA/408 (Deckblatt) (Januar 1994)

Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 apmu d Fax: +49 89 2399 - 4465

Internationales Aktenzeichen

siehe Mittellung über die Übersendung des internationalen

vorläufigen Prüfungsbericht (Formblatt PCT/IPEA/416)

## VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

# **PCT**

# INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

WEITERES VORGEHEN

Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum(Teg/Monat	t/Jahr) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)		
PCT/DE98/02695	04/09/1998	04/09/1997		
Internationale Patentidassification (IPK) oder i A61B17/39	nationale Klassifikation und IPK	*		
Anmelder				
LASER- UND MEDIZIN-TECHNOLO	GIE GGMBH, et al.	*		
Dieser internationale vorläutige Prüf     Behörde erstellt und wird dem Anme	ungsbericht wurde von der mit der inte elder gemäß Artikel 36 übermittelt.	rnationale vorläufigen Prüfung beauftragte		
2. Dieser BERICHT umfaßt insgesamt	5 Blätter einschließlich dieses Deckbi	atts.		
		n Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen Inde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser schnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT)		
Diese Anlagen umfassen insgesamt				
Dieser Bericht enthält Angaben zu fo	ilgendan Punkten:			
II Prioritat				
	iutachtens über Neuholt offinderieshe	Table to be seen to be		
III   Keine Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit  V   Mangelnde Einheitlichkeit der Erfindung				
V   Begründete Feststellung gewerbliche Anwendbart	nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neu keit; Unterlagen und Erklärungen zur S	theit, der erfinderische Tätigkeit und der, itützung dieser Feststellung		
VI Destiminte angeführte Unterlagen				
	- Bestimme wanger der internationalen Anmeigung			
VIII 🗆 Bestlmmte Bemerkunger	n zur internationalen Anmeldung			
Datum der Einreichung des Antrags	Datum der Fertigs	stellung dieses Berichts		
11/04/1999		<b>2</b> 2. 11. 99		
Name und Postanschrift der mit der internationa Prüfung besuftragten Rehörde:	den vorläufigen Bevollmächtigter E	3ediensteter (		

Schoeffmann, H

Tel. Nr. +49 89 2399 2625

ME21430, 15.11.1999





## INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/DE98/02695

t.	Grundlage des Beric	hts							
1	Disser Bericht wurde Artikel 14 hin vorgeleg nicht beigefügt, weil si					dəm Anmelde als "ursprūn	amt auf e glich eing	eine Aufforderu ereicht" und si	ng nach nd ihm
	Beschreibung, Seite								
	1-20	ursprünglic	he Fass	ung				_	
	Patentansprüche, Nr	v:							
	1-13	eingegang	en am		20/08/1999	mit Schreib	en vom	19/08/1999	
	Zeichnungen, Blätter	:							
	1/12-12/12	ursprünglic	he Fassı	ung					
							e.		
2.	Aufgrund der Änderung	gen sind folg	ende Un	iterlagen fo	rtgefallen:				
	☐ Beschreibung,☐ Ansprüche,☐	Seiten: Nr.:	-	i e i			107	10.4	
	☐ Zeichnungen,	Blatt:					t :		
	☐ Dieser Bericht ist o angegebenen Grü eingereichten Fass	sung hinaus	gehen (P			erungen erste Offenbarung	ellt worder sgehalt in	n, da diese aus I der ursprüngl	den ich
4.	Etwaige zusätzliche Be	merkungen:							
	•				4-5-62	400 200	. 1		•
٧.	Begründete Feststeilu gewerblichen Anwend	ng nach Ar barkeit; Un	tikel 35() terlagen	2) hinsicht und Erklä	lich der Neut rungen zur S	neit, der erfi: tützung die:	nderische ser Fests	on Tätigkelt ui tellung	nd der
1.	Feststellung							.o.u.ig	
	Neuheit (N)			Ansprüche Ansprüche	1-13				
	Erfinderische Tätigkeit (	ET)		Insprüche Insprüche	1-13				
	Gewerbliche Anwendba	rkeit (GA)		insprüche insprüche	1-13			. 4	

)



Internationales Aktenzeichen PCT/DE98/02695

 Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

VII. Bestimmte Mängel der Internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist: siehe Belblatt

## INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

Internationales Aktenzeichen PCT/DE98/02695

ad V:

)

)

Auf folgende Dokumente wird bezug genommen:

D1.....WO-A-96/34571

- Dokument D1 beschreibt eine Elektrochirurgievorrichtung zur elektrothermischen 2. Behandlung des menschlichen Körpers mit (siehe Abb.2)
  - einem Elektrodenträger
  - mindestens einer Elektrode (11) auf dem Elektrodenträger,
  - einer mit der Elektrode über ein Kabel leitend verbundenen Wechselstromquelle (16) und mit einer Temperiereinrichtung (FS) für die Elektrode und den Elektrodenträger.
  - wobei der Elektrodenträger an seinem distalen Ende (bei (12)) spitz ausgebildet ist.
  - wobei Mittel (FS, 28, 40) vorgesehen sind, mit Hilfe derer die Elektrode und der Elektrodenträger unabhängig von der elektrischen Stromstärke durch die Elektrode heizbar sind (In der Vorrichtung gemäß Abb.2 von D1 sind Mittel vorgesehen, um eine Kühlflüssigkeit hindurchzuschicken um damit die Elektrode und damit den Elektrodenträger zu kühlen. Je nach Temperatur der Flüssigkeit wird somit auch eine Erwärmung der Vorrichtung erfolgen. In jedem Fall sind die Mittel zur Heizung der Elektrode, gegebenenfalls mittels erwärmter Flüssigkeit. vorgesehen. Das kennzeichnende Merkmal des Anspruchs 1 macht den Gegenstand des Anspruchs 1 daher auch nicht neu gegenüber D1).

Anspruch 1 erfüllt daher nicht das Erfordernis des Art.33(2) PCT

D1 offenbart auch die Merkmale der folgenden abhängigen Ansprüche, sodaß 3 keine Kombination mit Anspruch 1 einen das Erfordernis des Art.33(2) PCT erfüllenden Anspruch ergibt.

Ansprüche 2,3:

Mit der Vorrichtung von D1 sind Elektrode und Elektrodenträger prinzipiell auf eine

### INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

Internationales Aktenzeichen PCT/DE98/02695

Temperatur von mehr als 30 bzw. 37 Grad heizbar, man braucht nur eine dementsprechend vorgewärmte Flüssigkeit zu verwenden;

### Anspruch 4:

Elektrode mit Hohlraum (siehe Abb.2, (42)), sowie temperierbare Fluidquelle (FS) mit Durchflußmengensteuerung (siehe. Seiten 10,11 und Seite 35, Zeilen 1-12);

## Anspruch 5:

thermoelektrische Heiz-und Kühleinrichtung, siehe D1, Seite 29, Zeilen 16-21;

## Ansprüche 6-8:

programmierbare Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung, siehe Seiten 35-38 und Abb.8; Seite 10, Zeilen 8-10;

## Ansprüche 9,10,11:

Temperaturfühler, siehe Seite 10, Zeilen 2-18; Abb.2,8 sowie Seite 34 bis Seite 37, Zeile 25;

## Anspruch 12:

Elektrodenträger als rohrförmig ausgebildetes Element mit kegelförmigem distalen Ende und darin befindlichem Temperaturesensor, siehe Abb.2 von D1;

## Anspruch 13:

zwei Elektroden, siehe D1, Seite 45, letzter Absatz bis Seite 46, Zeile 14;

#### ad VII:

- Anspruch 1 hätte in der korrekten zweiteiligen Form hinsichtlich D1 abgefaßt werden sollen (Regel 6.3 b), i) und ii) PCT).
- Im Widerspruch zu den Erfordernissen der Regel 5.1 a) ii) PCT werden in der Beschreibung weder der im Dokument D1 offenbarte einschlägige Stand der Technik noch dieses Dokument angegeben.

Bromen

Eisenführ, Speiser &

Bartin Palentanwälte European Patent Attorneys Dipl -ing. Henning Christiansen Dipl Ing. Josephim von Oppen\* Dipl.-Ing. Jutta Kaden 'nur Patentanwali

Pagallialles 43/45 D-14195 Berlin Tel. +49-(0)30-841 8870 Fax +49-(0)30 -8418 8777 mail@eisenfuhr.com

Parentenweite European Patent Attorneys Dipl.-Ing. Günther Eisenführ Dipl.-Ing. Dieter K. Spaiser Dr.-Ing, Werner W. Rabus Dipl.-Ing. Jürgen Brügge Dipl.-Ing. Jürgen Klinghardt Dipt.-Ing. Klaus G. Göken Jochen Ehlers Patentanwalt Dipl.-Ing. Mark Andres

Rechtsenwälte Ulrich H. Sander Sabine Richter

Hamburg Patentanwalt Dint - Phys Frenk Major

Rechrenowalte Christian Spintia Bainer Böhm München Data exercising

European Patent Attornays Dipl.-Wirtsch.-Ing. Rainer Fritsche I hm -Chem Gabriele I eiftler-Gerer Patentanwalt Dipl.-Chem. Dr. Peter Schuler

Alicante European Trademark Attorney Dipl.-Ing. Jürgen Klinghardt

Berlin, den

21. FEB. 2000 15:51

19. August 1999

LB8613 Unger Zeichen:

Annelder/Inhaber: Laser- und Medizin-Technologie gGmbH, Berlin, et al. Amtsaktenzeichen: PCT/DE 98/02695

#### Neue Ansprüche

- 1. Elektrochirurgievorrichtung mit einem Elektrodenträger (31, 61 a-c). mindestens einer Elektrode (32, 33, 62, 63) auf dem Elektrodenträger, einer mit der Elektrode über ein Kabel leitend verbundenen Wechselstromquelle (81) und mit einer Temperiereinrichtung (35, 64, 65, 84) für die Elektrode und den Elektrodenträger, wobei der Elektrodenträger an seinem distalen Ende spitz ausgebildet ist, dadurch gekennzeichnet, daß Mittel (85) vorgesehen sind aufweist, mit Hilfe derer die Elektrode und der Elektrodenträger unabhängig von der elektrischen Stromstärke durch die Elektrode heizbar sind.
- 2. Elektrochirurgievorrichtung nach Anspruch 1. dadurch gekennzeichnet, daß Elektrode (32, 33, 62, 63) und Elektrodenträger (31, 61a-c) auf eine Temperatur von mehr als 30 Grad heizbar sind.
- 3. Elektrochirurgievorrichtung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß Elektrode (32, 33, 62, 63) und Elektrodenträger (31, 61a-c) auf eine Temperatur von mehr als 37 Grad heizbar sind.
- Elektrochirurgievorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, 4. dadurch gekennzeichnet, daß die Elektrode (62, 63) und/oder der Elektrodenträger (61a, 61b) einen Hohlraum (64, 65) aufweist und daß die Temperiereinrichtung eine temperierbare Fluidquelle (83, 85) enthält, die über eine Durchlußmengensteuereinrichtung (84, 87) mit der Elektrode (62, 63) und/oder Elektrodenträger (61a, 61b) in Verbindung steht.

DEANDERTES BLATT.

١

- Elektrochirurglevorrichtung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Elektrode (32, 33, 62, 63) und/oder der Elektrodenträger (31, 61a-c) eine thermoelektrische Heiz- und Kühleinrichtung aufweist.
- Elektrochirurgievorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß eine Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung (87) vorgesehen ist, die über eine Steuersignalverbindung mit der Temperiereinrichtung (83) verbunden ist.
- Elektrochirurgievorrichtung nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß
  die Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung (87) zur Steuerung der Wechselstromleistung über einen Steuereingang mit der Wechselstromquelle (81)
  verbunden ist.
- 8. Elektrochirurgievorrichtung nach Anspruch 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung (87) eine interaktiv programmierbare Berechnungseinheit (87.2) zur Bestimmung simulierter, zeitabhängiger Wirktemperaturprofile aufgrund von Parametern des Gewebes und der Elektrode (82) und von angenommenen Paramtern der Wechselstromquelle (81) und der Temperiereinrichtung (83), und zur Variation der angenommenen Parameter zur Ermittlung eines optimierten, zeitabhängigen Wirktemperaturprofils umfaßt.
- Elektrochirurgievorrichtung nach einem der Ansprüche 6 bis 8, gekennzeichnet durch mindestens einen trägheitsarmen Temperaturfühler (86), der mit einem Eingang der Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung (87) verbunden ist und der im Körper benachbart zur Elektrode (32, 33, 62, 63) oder dem Elektrodenträger (31, 61a-c) angeordnet werden kann.
- 10. Elektrochirurglevorrichtung nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß der Temperaturfühler (86) mit einern Eingang der Berechnungseinheit (87.2) verbunden ist und daß die Berechnungseinheit (87.2) Mittel zur Verifizierung oder Korrektur eines simulierten, zeitabhängigen Wirktemperaturprofils aufgrund des Meßsignals des Temperaturfühlers aufweist.
- Elektrochirurgievorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirktemperaturprofil-Steuereinrichtung Mittel

- 3 -

- (87, 1, 87.2, 87.6) zum Speichern und Abrufen der Zeitabhängigkeit von Steuersignalen und zur Ausgabe von Steuersignalen entsprechend einer gespeicherten Zeitabhängigkeit aufweist.
- 12. Elektrochirurgievorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Elektrodenträger (31, 61a-c) ein rohrförmiges Element (61a, 61b) aus elektrisch isolierendem Material mit sich verjüngendem, insbesondere kegelförmigen distalen Ende aufweist, auf dessen Mantelfläche die Elektrode (62, 63) und in dessen Innerem die Temperiareinrichtung (64, 65) angeordnet sind.
- Elektrochirurgievorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, gekennzeichnet durch zwei Elektroden (32, 33; 62,63) auf dem Elektrodenträger (31;61a, 61b).

the state of the s

British the first that the state of the second of the seco

LEANDERTES BLATT

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte	Pal	Application	N
PC		98/0269	5

A CLASSIE	CATION OF SUB I	ECT MATTER
TOC	101017/20	LO. MATTER
irt b	A61B17/39	

According to International		

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 A61B

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fleids searched

23,

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Retevant to claim No.
A	US 5 588 960 A (LAX RONALD G ET AL) 31 December 1996 see column 1, line 31 - line 37 see column 4, line 57 - column 5, line 16 see figure 2	1
A	WO 97 06739 A (RITA MEDICAL SYSTEMS INC.) 27 February 1997 see page 16, line 26 - page 20, line 9 see page 21, line 4 - page 22, line 12 see figures 2B,10,16	1,3,8
A ·	WO 96 18349 A (LORENTZEN TORBEN) 20 June 1996	1,3,8
Α	WO 96 34571 A (COSMAN ERIC R) 7 November 1996	1,3,8

<ul> <li>Special categories of cited documents:</li> <li>"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance</li> <li>"E" earlier document but published on or after the international sting date.</li> <li>"Own of the published on the published on the state of the profity date of them of the state of</li></ul>	""  "" " " " " " " " " " " " " " " " "
Date of the actual completion of the international search  2 February 1999	Date of mailing of the international search report 10/02/1999
Name and mailing address of the ISA  European Patent Office, P. 8. 5818 Patentian 2  Nt 2880 Nr Illyswift,  Tal. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer  Vereecke, A

Patent family members are listed in annex.

\* Special categories of cited documents :

Further documents are listed to the continuation of box C.

## NTERNAT NAL SEARCH REPORT

PC E 98/02695

			1 CHADE 90/ 02093				
Patent docum cited in search r		Publication date		atent family member(s)	Publication date		
US 5588960	) A	31-12-1996	AU	4411496 A	19-06-1996		
			CA	2206304 A	06-06-1996		
			CN	1173118 A	11-02-1998		
			EP	0797409 A	01-10-1997		
			WO	9616606 A	06-06-1996		
WO 9706739	9 A	27-02-1997	us	5683384 A	04-11-1997		
			AU	6851096 A	12-03-1997		
			AU	6851296 A	12-03-1997		
			AU	6898196 A	12-03-1997		
			AU	7007996 A	12-03-1997		
			EP	0851743 A	08-07-1998		
			EP -	0850024 A	01-07-1998		
			NL	1003793 C	02-05-1997		
			NL	1003793 A	18-02-1997		
			WO	9706740 A	27-02-1997		
			MO	9706855 A	27-02-1997		
			WO	9706857 A	27-02-1997		
			บร	5782827 A	21-07-1998		
			US	5735847 A	07-04-1998		
			US	5672173 A	30-09-1997		
			US	5672174 A	30-09-1997		
			US	5728143 A	17-03-1998		
			US	5810804 A	22-09-1998		
			US	5800484 A	01-09-1998		
WO 961834	9 A	20-06-1996	AU	4252596 A	03-07-1996		
			EP	0797408 A	01-10-1997		
WO 963457	1 A	07-11-1996	AU	5727096 A	21-11-1996		

## INTERNATIONALE RECHERCHENBERICHT

PC 98/02695

۸	KI ASSIE	DIFFRUNC	DES	ANMEL	DUNGSG	EGENSTANDES
TE	OV C	ACIDI	77.	0		EGENSTANDES
11	N 0	HOID	.//.	,,		

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole )  $IPK\ 6\ A61B$ 

Recherchierte aber nicht zum Mindestprufstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultrierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

Kategorie <sup>1</sup>	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	US 5 588 960 A (LAX RONALD G ET AL) 31. Dezember 1996	1
	siehe Spalte 1, Zeile 31 - Zeile 37 siehe Spalte 4, Zeile 57 - Spalte 5, Zeile 16	X
	siehe Abbildung 2	•
Α .	NO 97 06739 A (RITA MEDICAL SYSTEMS INC.) 27. Februar 1997 siehe Seite 16, Zeile 26 - Seite 20, Zeile	1,3,8
T	siehe Seite 21, Zeile 4 - Seite 22, Zeile 12 siehe Abbildungen 28,10,16	
A	WO 96 18349 A (LORENTZEN TORBEN) 20. Juni 1996 	1,3,8
٠.	-/	

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Sietie Anhang Patenttamée
ausgetühnt "Ö" Varöffentlichung, die sich auf eine mundliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	**T Spätzer Veröfferrlichung, die nach dem internationalen Ahmeidedatum oder dem Prontfabdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeidung nicht keillielert, sondern nur zum Verständnis des der Enterproprieter von Prinzips oder der ihr zugrundelisierten Erfindung von Besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung vich besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung erfühlt ab reiu oder auf Veröffentlichung nicht als nicht der auf von der veröffentlichung nicht ab nicht der der veröffentlichung nicht auf veröffentlichung mit einer der mehreben anderen Veröffentlichung mit einer oder mehreben anderen anderen veröffentlichung mit einer der mehreben anderen anderen veröffentlichung mit einer der mehreben auch veröffentlichung mit einer der mehreben anderen veröffentlichung mit einer veröffentlichung mit ei
"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen. Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Pnoritatsdatum veröffentlicht worden ist. Datum des Abschlusses der internationalen Recherche.	*å* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist  Absendedatum des internationalen Recherchenbertchts
2. Februar 1999	10/02/1999
Name und Postanschrift der Internationalen Reicherchenbehorde Europäisches Patentamt. P. B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax (+31-70) 340-3016	Vereecke, A



International PC170E 98/02695

W(	96 34571 November	A (COSMAN 1996	ERIC	R)		1,3,8
		<del></del>				
				•		
	•					
	* *					
						1

1

# INTERNATIONALER RESHERCHENBERICHT Angaben zu Veröffentlichungen, dit

PCT 95 98/02695

			101/02 98/02095				
			tglied(er) der atentfamilie	Datum der Veröffentlichung			
US 5588960 A	31-12-1996	AU	4411496 A	19-06-1996			
		CA	2206304 A	06-06-1996			
		CN	1173118 A	11-02-1998			
		EP	0797409 A	01-10-1997			
		WO	9616606 A	06-06-1996			
WO 9706739 9 A	27-02-1997	US	5683384 A	04-11-1997			
		AU	6851096 A	12-03-1997			
		AU	6851296 A	12-03-1997			
	•	AU	6898196 A	12-03-1997			
		AU	7007996 A	12-03-1997			
		EP	0851743 A	08-07-1998			
		EP	0850024 A	01-07-1998			
		NL	1003793 C	02-05-1997			
		NL	1003793 A	18-02-1997			
		WO	9706740 A	27-02-1997			
		WO	9706855 A	27-02-1997			
		WO	9706857 A	27-02-1997			
		US	5782827 A	21-07-1998			
		US	5735847 A	07-04-1998			
		US	5672173 A	30-09-1997			
		US	5672174 A	30-09-1997			
		US	5728143 A	17-03-1998			
		US	5810804 A	22-09-1998			
		US	5800484 A	01-09-1998			
WO 9618349 A	20-06-1996	AU	4252596 A	03-07-1996			
		EP	0797408 A	01-10-1997			
WO 9634571 A	07-11-1996	AU	5727096 A	21-11-1996			